

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000053479>

Nobivac Rabies vet. 2 IE

Iniektionsvätska, suspension

Autorizzato

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Rabies vet. 2 IE Iniektionsvätska, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
Caprino
Cane
Cavallo
Furetto
Gatto
bovini
volpe

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Swedish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

13376

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.