

File downloaded on 2026-04-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000059225>

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizzato

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Cavallo
Gatto
Furetto
volpe
Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Furetto

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

•

volpe

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Furetto

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

•

volpe

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/02/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0472

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/02/1998

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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.