

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspensija za injiciranje

Autorizzato

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspensija za injiciranje

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo

volpe

altri mammiferi

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 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carne e visceri,latte. 0 giorno

-

Ovino

- carne e visceri,latte. 0 giorno

-

Caprino

- carne e visceri,latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carne e visceri,latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carne e visceri,latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carne e visceri,latte. 0 giorno

-

Ovino

- carne e visceri,latte. 0 giorno

•

Caprino

- carne e visceri,latte. 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:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

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:

21/08/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

NP/V/0235/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/08/2002

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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