

Nobivac Rabies, Injekční suspenze

Autorizzato

- Rabies virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Rabies, Injekční suspenze

Sostanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Furetto
Gatto
Cavallo
Caprino
volpe
Ovino
Cane
bovini

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 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

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:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

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:

1/07/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/428/92-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/07/1992

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.