

Nobivac Rabies suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, kazām, lapsām, mājas seskiem, suņiem un kaķiem

Autorizzato

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobivac Rabies suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, kazām, lapsām, mājas seskiem, suņiem un kaķiem

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Furetto
Cane
Gatto
volpe
bovini
Ovino
Caprino
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **Furetto**
- **Cane**
- **Gatto**
- **volpe**
- **bovini**
 - non specificato. 0 giorno
- **Ovino**
 - non specificato. 0 giorno
- **Caprino**
 - non specificato. 0 giorno
- **Cavallo**
 - non specificato. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

- **Gatto**
- **volpe**
- **Cane**
- **bovini**
 - non specificato. 0 giorno
- **Ovino**
 - non specificato. 0 giorno
- **Caprino**
 - non specificato. 0 giorno
- **Cavallo**

- non specificato. 0 giorno

• **Furetto**

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

QI07AA02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/10/1993

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/93/0040

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/10/1993

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006507>