

# 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](http://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>