

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Registruotas

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Žirgas

Katė

Naminis šeškas

Lapė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 tarptautiniai vienetai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Naminis šeškas

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Lapė

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Naminis šeškas

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Lapė

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Poland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

17/02/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

0472

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/02/1998

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Ženklinimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.