

NOBIVAC RAGE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS BOVINS ET EQUINS

Toegelaten

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBIVAC RAGE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS BOVINS ET EQUINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Kat

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

-

Equid

- All relevant tissues. 0 day

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

-

Equid

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AA

QI05AA
QI06AA
QI07AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

3/04/1985

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6607786 8/1985

Datum toelatingswijziging:

3/04/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.