

# Nobivac Rabies vet. 2 IE

## Injektionsvätska, suspension

Toegelaten

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap

Geit

Hond

Paard

Fret

Kat

Rund

Vos

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

## **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Schaap**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Geit**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Paard**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Rund**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Schaap**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Geit**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Paard**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Rund**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07AA02

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Zweden

---

**Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

18/12/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

13376

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/12/1998

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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