

NOBIVAC RABIES ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Toegelaten

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBIVAC RABIES ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat
Hond
Fret
Rund
Paard

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.95 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

•

Kat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν ισχύει

•

Hond

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν ισχύει

•

Fret

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν ισχύει

Intramusculair gebruik:

•

Kat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν ισχύει

•

Hond

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν ισχύει

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- 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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

30/01/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

71698/05-06-2026/K-0040001

Datum toelatingswijziging:

4/06/2026

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