

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisert

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

hest

katt

tamilder

rev

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

tamilder

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

-

rev

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

tamilder

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

-

rev

- Alt relevant vev. no withdrawal period Not applicable.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0472

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/02/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.