

Nobivac Rabies vet. 2 IE

Injektionsvätska, suspension

Autorizat

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Oaie
Capră
Câine
Cal
Dihor
Pisică
Bovine
Vulpe

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Suedeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

18/12/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

13376

Data modificării statusului autorizației:

18/12/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.