

# Nobivac Rabies, süstesuspensioon koertele, kassidele, veistele, lammastele, kitsedele, rebastele, tuhkrutele ja hobustele

Autorizat

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobivac Rabies, süstesuspensioon koertele, kassidele, veistele, lammastele, kitsedele, rebastele, tuhkrutele ja hobustele

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine  
Pisică  
Bovine  
Oaie  
Capră  
Vulpe  
Dihor  
Cal

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată  
Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
2.00 unități internaționale / 1.00 doze

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

#### **Administrare intramusculară:**

-

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 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](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Estonia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)  
Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/08/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1150

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/08/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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