

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspensija za injiciranje

Autorizat

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspensija za injiciranje

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Vulpe

Alte mamifere

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe, lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe, 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](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [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:

21/08/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0235/001

Data modificării statusului autorizației:

21/08/2002

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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.