

# 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](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.

Prospectul

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

Etichetarea

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