

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039268>

NOBIVAC RAGE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS BOVINS ET EQUINS

Godkänd

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBIVAC RAGE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS BOVINS ET EQUINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Katt

Hästdjur

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Hästdjur

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan användning:

•

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Hästdjur

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AA

QI05AA

QI06AA

QI07AA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet

Godkännandedatum:

3/04/1985

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/6607786 8/1985

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/04/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.