

# Nobivac Rabies vet. 2 IE

## Injektionsvätska, suspension

Godkänd

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

### Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Får

Get

Hund

Häst

Iller

Katt

Nöt

Räv

---

**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 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Får**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Get**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Häst**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

### **Subkutan användning:**

- 

#### **Får**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Get**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Häst**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Nöt**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07AA02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Sverige

---

**Tillgänglig i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Glasflaska 10x1 dos

---

## 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 International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

18/12/1998

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

13376

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/12/1998

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext