

# Nobivac Rabies, injekciné suspensija šunims, katēms, galvijams, avims, ožkoms, lapēms, šeškams ir arkliams

Godkänd

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nobivac Rabies, injekciné suspensija šunims, katēms, galvijams, avims, ožkoms, lapēms, šeškams ir arkliams

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund  
Katt  
Nöt  
Får  
Get  
Räv  
Iller  
Häst

### 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**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

#### **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

#### **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

#### **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

### **Subkutan användning:**

•

#### **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

### **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

### **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

### **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI07AA02

---

## **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

## **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

## **Godkänd i:**

Litauen

---

## **Tillgänglig i:**

Litauen

---

## **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

10/10/1993

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

LT/2/93/0058/001-002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/10/2025

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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