

**GEBRAUCHSINFORMATION**  
RABIGEN MONO Injektionssuspension

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist:  
VIRBAC - 1ère Avenue - 2065m L.I.D. - F-06516 Carros - FRANCE

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

RABIGEN MONO Injektionssuspension

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

Eine Impfdosis (1ml) enthält:

**Wirkstoff:**

Inaktivierter Tollwut-Virus (Stamm VP12) – Mindestgehalt ..... 1 U.I.

**Adjuvans :**

3 % Aluminiumhydroxid-Gel ..... 0,10 ml

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Aktive Immunisierung von Hunden und Katzen ab 12 Wochen Lebensalter zur Verhinderung von Erkrankung und Mortalität durch Infektionen mit dem Tollwut-Virus.

Beginn der Immunität: 4 Wochen nach der ersten Impfung

Dauer der Immunität: 1 Jahr nach der Grundimmunisierung

Katze: Es zeigte sich, dass Tollwutantikörper 3 Jahre nach der Boosterung vorhanden sind.  
Bei Hunden wurde nach der Boosterimpfung ein Jahr nach der Grundimmunisierung eine Immunitätsdauer von 3 Jahren gezeigt.

**5. GEGENANZEIGEN**

Keine.

**6. NEBENWIRKUNGEN**

Kurze Zeit nach der Verabreichung des Impfstoffs können bei dem Hund oder der Katze vorübergehende systemische Reaktionen (Lethargie und Hyperthermie) und lokale Reaktionen (Hitzegefühl, Schmerzen und Schwellungen an der Injektionsstelle) beobachtet werden. Diese klingen im Laufe einiger Tage ohne Behandlung spontan wieder ab. Sehr selten wurde nach der Verabreichung Erbrechen beobachtet. Ein anaphylaktischer Schock kann auftreten.

**7. ZIELTIERART(EN)**

Hunde und Katzen.

**8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

1 Dosis RABIGEN MONO nach folgendem Impfschema subkutan verabreichen:

Erstimpfung

1 einzige Injektion bei Welpen oder Kätzchen ab 12 Lebenswochen

Boosterimpfung:

Hund und Katze: ein Jahr nach der Grundimmunisierung.

Wiederholungsimpfungen im dreijährigen Abstand.

Obwohl die Tiere in Infektionsversuchen geschützt waren, kann die Menge der Antikörper im Verlauf der dreijährigen Immunitätsdauer unter den von den Testanforderungen zur Einreise in einige Nicht-EU-Länder geforderten Tollwutantikörpertiter von 0,5 I.E./ml absinken. Bei Reisen in Risikogebiete oder außerhalb der EU empfehlen Tierärzte zusätzliche Tollwutimpfungen, um sicherzugehen, dass die geimpften Tiere einen Antikörpertiter von  $\geq 0,5$  IE/ml haben. Dieser Titer wird allgemein als ausreichender Schutz angesehen.

**9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

**10. WARTEZEIT**

Nicht zutreffend.

**11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Kühl lagern und transportieren (2°C - 8°C)

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nach dem EXP nicht mehr anwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

**12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Nur gesunde Hunde impfen.

Bei Auftreten anaphylaktischer Reaktionen sollte schnellstens die übliche symptomatische Behandlung erfolgen.

Nicht während der Trächtigkeit oder Laktation anwenden.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Abfälle sind durch Autoklavierung, Verbrennung oder Sterilisation mit Hilfe eines geeigneten Desinfektionsmittels gemäß den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

Mai 2023

**15. WEITERE ANGABEN**

3 ml Typ 1 Glasflasche mit 1 ml Flüssigkeit. Die Glasflasche ist mit einem Gummistopfen aus Elastomer verschlossen und einer Aluminiumkappe versiegelt. Schachtel mit 10 Fläschchen.

Tierärztlich verschreibungspflichtig.

BE-V142265