

RABISIN SUSPENSION INJECTABLE

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RABISIN SUSPENSION INJECTABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
фретка
котка
кон
овца
куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

7/01/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/5411888 9/1981

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/01/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.