

RABISIN suspenzija za injiciranje

Registrováno

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

RABISIN suspenzija za injiciranje

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Kůň

Norek

Pes

Kočka

Cesta podání:

Subkutánní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Skot

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

-

Ovce

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

-

Kůň

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

Subkutánní podání:

-

Skot

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

-

Ovce

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

•

Kůň

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI07AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

30/12/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

NP/V/0290/001

Datum změny stavu registrace:

30/12/1999

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.