

RABISIN, Injekční suspenze

Registrováno

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

RABISIN, Injekční suspenze

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Fretka

Skot

Ovce

Kůň

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

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

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

Intramuskulární podání:

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

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

QI07AA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 10 x 1.0 ml

sklo lahvička 1 x 10.0 ml

sklo lahvička 100 x 1.0 ml

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

26/03/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/242/92-C

Datum změny stavu registrace:

6/08/2009

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu