

Rabisin vet. Injektionsväska, suspension

Autoriseret

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Rabisin vet. Injektionsväska, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Hund

Hest

Kat

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

23/11/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

23805

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/11/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.