

# RABISIN suspensija za injiciranje

Autoriseret

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

RABISIN suspensija za injiciranje

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Hest

Mink

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal, milk. 0 dag

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

- 

**Får**

- Meat and offal, milk. 0 dag

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

- 

**Hest**

- Meat and offal, milk. 0 dag

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

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal, milk. 0 dag

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

- 

**Får**

- Meat and offal, milk. 0 dag

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

•

### **Hest**

- Meat and offal, milk. 0 dag

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

---

### **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](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

---

## 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 France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/12/1999

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighed:**

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

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0290/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/12/1999

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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

## Indlægsseddel

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.