

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1
I.J., suspensija za injekciju za pse,
mačke, pitome vretice, konje,
govedo i ovce

Autoriseret

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspensija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Fritte

Kvæg

Får

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
 - Milk. 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Croatia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

19/10/2018

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/16-01/490

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/01/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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