

# RABISIN injekčná suspenzia

Autoriseret

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

RABISIN injekčná suspenzia

---

**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](#)

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

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

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

- 

**Hund**

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

- 

**Kat**

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

- 

**Fritte**

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

- 

**Kvæg**

- All relevant tissues. 0 dag zero days

- 

**Får**

- All relevant tissues. 0 dag zero days

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Hund**

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

- 

**Kat**

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

-

**Fritte**

- All relevant tissues. 0 dag not applicable

•

**Kvæg**

- All relevant tissues. 0 dag zero days

•

**Hest**

- All relevant tissues. 0 dag

•

**Får**

- All relevant tissues. 0 dag zero days

---

**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 [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## 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:**

14/11/2004

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/242/92-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/11/2004

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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