

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Autoriseret

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Får

Hund

Kat

Fritte

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.09 log10 optical density50 / 1.00 dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Hest

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kvæg

- Not applicable. no withdrawal period

-

Får

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Fritte

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Not applicable. no withdrawal period

-

Får

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

•

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

•

Fritte

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

27/01/1987

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

57429/02-06-2020/K-0013001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/06/2021

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.

Indlægsseddel

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