

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040779>

RABISIN vet, injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

Zugelassen

- Rabies virus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RABISIN vet, injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd
Hund
Katze
Rind
Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 international unit(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Schaf

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

22/10/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

1997-00851

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.