

RABISIN suspensija za injiciranje

Zugelassen

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RABISIN suspensija za injiciranje

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Pferd
Nerz
Hund
Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

-

Schaf

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

-

Pferd

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

-

Schaf

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

•

Pferd

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

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:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

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 France

Zulassungsdatum:

30/12/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

NP/V/0290/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/12/1999

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.

Etikettierung

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