

# Rabisin Multi, süstesuspensioon

Zugelassen

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Rabisin Multi, süstesuspensioon

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Pferd

Rind

Schaf

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI07AA02

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

5/11/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

2120

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/11/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.