

RABISIN,  $\geq 2,09 \log_{10}$  OD50 i  $\geq 1$   
I.J., suspensija za injekciju za pse,  
mačke, pitome vretice, konje,  
govedo i ovce

Zugelassen

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

RABISIN,  $\geq 2,09 \log_{10}$  OD50 i  $\geq 1$  I.J., suspensija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund  
Katze  
Frettchen  
Rind  
Schaf  
Pferd

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung  
intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 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:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

---

## 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:**

19/10/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/16-01/490

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/01/2025

---

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.