

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Autorisiert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund
Katze
Frettchen
Rind
Schaf
Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

• **Hund**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag not applicable

• **Katze**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag not applicable

• **Frettchen**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag not applicable

• **Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

• **Schaf**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

intramuskuläre Anwendung:

• **Hund**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag not applicable

• **Katze**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag not applicable

• **Frettchen**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag not applicable

• **Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

• **Pferd**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Schaf**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

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

QI07AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/11/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/242/92-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028559>