

RABISIN injekčná suspenzia

Zugelassen

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RABISIN injekčná suspenzia

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

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:

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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