

RABISIN, Injekční suspenze

Autorisiert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

RABISIN, Injekční suspenze

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 Dose

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:
subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

-

Frettchen

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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

QI07AA02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Available in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

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:

26/03/1992

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-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/08/2009

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079338>