

RABISIN, suspensie injectabilă

Εξουσιοδοτημένο

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

RABISIN, suspensie injectabilă

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Γάτα

Σκύλος

Βοοειδή

Πρόβατο

Κουνάβια

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Γάτα

-

Σκύλος

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κουνάβια

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κουνάβια

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI07AA02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/08/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150136

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

24/06/2020

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027367>