

Rabisin suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, suņiem, kaķiem un mājas seskiem

Εγκριμένο

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Rabisin suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, suņiem, kaķiem un mājas seskiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Σκύλος
Γάτα
Κουνάβια
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση
Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AA02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/11/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/95/0169

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/11/1995

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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