

RABISIN injekčná suspenzia

Εγκεκριμένο

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

RABISIN injekčná suspenzia

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Κουνάβια

Βοοειδή

Πρόβατο

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Σκύλος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα not applicable

•

Γάτα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα not applicable

•

Κουνάβια

- All relevant tissues. 0 Ημέρα not applicable

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days

•

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Σκύλος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα not applicable

•

Γάτα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα not applicable

•

Κουνάβια

- All relevant tissues. 0 Ημέρα not applicable

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days

•

Άλογο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AA02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Σλοβákικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβákικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβákικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβákικα

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 Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/11/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/242/92-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/11/2004

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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