

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Εγκεκριμένο

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Σκύλος

Γάτα

Κουνάβια

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Βοοειδή

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Πρόβατο

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Κουνάβια

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Πρόβατο

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

•

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

•

Κουνάβια

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

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 Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί με 1 φιάλη των 10 δόσεων

Κουτί με 100 φιαλίδια 1 δόσης

Κουτί με 10 φιαλίδια 1 δόσης

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/01/1987

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

57429/02-06-2020/K-0013001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/06/2021

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης