

Rabisin Glikoproteiny wirusa wścieklizny nie mniej niż 1IU Zawiesina do wstrzykiwań

Volitatud

- Rabies virus, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

Rabisin Glikoproteiny wirusa wścieklizny nie mniej niż 1IU Zawiesina do wstrzykiwań

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

hobune

kass

tuhkur

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

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

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

- **veis**
- **lammas**
- **hobune**
- **kass**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **tuhkur**
- **koer**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Intramuskulaarne:

- **veis**
- **lammas**
- **hobune**
- **kass**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **tuhkur**
- **koer**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02X

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Polish](#)

Turustatakse ainult [Polish](#)

Turustatakse ainult [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

28/05/1998

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

0537

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/05/1998

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

Documents

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059549>