

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

Autorisé

- Rabies virus, Inactivated

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Cheval

Chat

Furet

Chien

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

##### **Mouton**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

##### **Cheval**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

##### **Furet**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

##### **Mouton**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Furet**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02X

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/05/1998

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0537

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/05/1998

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

**Etiquetage**

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Notice**

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Résumé des caractéristiques du produit**

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.