File downloaded on 2025-11-28

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

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



• Rabies virus, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible 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 <u>Anglais</u> 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

•

Chat

•

Furet

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Chien

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Chat

•

Furet

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Chien

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:

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	Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u>
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:	
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:	
Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products Numéro de l'autorisation: 0537 Date de modification du statut de l'autorisation:	·
0537 Date de modification du statut de l'autorisation:	•
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>	• •
Documents	Documents
Etiquetage	Etiquetage
Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.	
Notice	Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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