

RABISIN injekčná suspenzia

Autorisé

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RABISIN injekčná suspenzia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Furet

Bovins

Mouton

Cheval

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 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Chien

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

-

Chat

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

-

Furet

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

-

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

Voie intramusculaire:

-

Chien

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

-

Chat

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

-

Furet

- Tous les tissus éligibles. 0 day not applicable

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day zero days

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

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

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:

14/11/2004

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/242/92-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/11/2004

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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