

RABISIN vet, injekcijsvæske, suspensjon Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

Engedélyezett

- Rabies virus, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RABISIN vet, injekcijsvæske, suspensjon Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
kutya
macska
szarvasmarha
juh

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 international unit(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- All relevant tissues. 0 day

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

- Milk. 0 day

-

juh

- All relevant tissues. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

- Milk. 0 day

-

ló

- All relevant tissues. 0 day

-

juh

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Norway

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/10/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

1997-00851

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/08/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.