

Rabisin suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, suņiem, kaķiem un mājas seskiem

Felhatalmazott

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

Rabisin suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, suņiem, kaķiem un mājas seskiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

juh

kutya

macska

vadászgörény

ló

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Subcutan alkalmazás:

- **szarvasmarha**
 - Not specified. 0 day
- **juh**
 - Not specified. 0 day

- **kutya**
- **macska**
- **vadászgörény**

Intramuscularis alkalmazás:

- **ló**
 - Not specified. 0 day
- **szarvasmarha**
 - Not specified. 0 day
- **juh**
 - Not specified. 0 day

- **kutya**
 - **macska**
 - **vadászgörény**
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AA02

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/11/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

PVD

Engedély száma:

V/NRP/95/0169

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/11/1995

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

Documents

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027558>