

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000063988>

# Rabisin Multi, süstesuspensioon

Engedélyezett

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Rabisin Multi, süstesuspensioon

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

kutya

macska

menyétfélék

ló

szarvasmarha

juh

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**ló**

- Meat and offal. 0 day

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- 

**juh**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- 

**juh**

- Meat and offal. 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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Estonian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

5/11/2018

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

State Agency Of Medicines

---

**Engedély száma:**

2120

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

5/11/2018

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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