

Rabisin

Felhatalmazott

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

Rabisin

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

juh

kutya

menyétfélék

szarvasmarha

macska

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

• **juh**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **kutya**

• **menyétfélék**

• **szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **macska**

• **ló**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

• **szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **juh**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **kutya**

• **menyétfélék**

• **ló**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **macska**

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 [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

24/11/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

94a/84

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/07/2010

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 találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073327>