

Rabisin vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Rabisin vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

kutya

macska

vadászgörény

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

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

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

-

vadászgörény

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI

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:

Hungary

Csomagolás leírása:

1db 10 ml-es injekciós üveg
10db 1ml-es injekciós üveg
10db 1ml-es üvegfecskendő.
100db 1ml-es injekciós üveg

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/01/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/01/1996

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

magyar (PDF)

Megjelent: 13/12/2023

Letöltés

Betegájékoztató

magyar (PDF)

Megjelent: 13/12/2023

Letöltés

Címkeszöveg

magyar (PDF)

Megjelent: 13/12/2023

Letöltés