

Rabisin Suspensie voor injectie

Engedélyezett

- Rabies virus, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Rabisin Suspensie voor injectie

Rabisin Suspension injectable

Rabisin Injektionssuspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

szarvasmarha

ló

macska

kutya

menyétfélék

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 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:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

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 Belgium S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/10/1984

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V129114

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/04/2022

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 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.