

RABISIN, sospensione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini

Engedélyezett

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RABISIN, sospensione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

ló

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

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](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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 Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/04/1988

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Merial

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/12/2007

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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