

RABISIN injekčná suspenzia

Engedélyezett

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RABISIN injekčná suspenzia

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

vadászgörény

szarvasmarha

juh

ló

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis 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:

Subcutan alkalmazás:

•

kutya

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

macska

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

vadászgörény

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day zero days

•

juh

- All relevant tissues. 0 day zero days

Intramuscularis alkalmazás:

•

kutya

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

macska

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

vadászgörény

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day zero days

•

ló

- All relevant tissues. 0 day

•

juh

- All relevant tissues. 0 day zero days

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 [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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:

14/11/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/242/92-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/11/2004

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.