

# RABISIN, Injekční suspenze

Engedélyezett

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

RABISIN, Injekční suspenze

### 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 Dose

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

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

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**juh**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**ló**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**juh**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Czechia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

---

## 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:**

26/03/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

6/08/2009

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.