

RABISIN, suspensie injectabilă

Heimilað

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RABISIN, suspensie injectabilă

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur
Nautgripir
Sauðkind
Fretta
Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AA02

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

30/08/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150136

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/06/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.