

Rabisin Multi, süstesuspensioon

Viðurkennt

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

Rabisin Multi, süstesuspensioon

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Hestur

Nautgripir

Sauðkind

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:**

- **Hundur**
- **Köttur**
- **Mustelids**
- **Hestur**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
- **Nautgripir**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
- **Sauðkind**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

- **Hundur**
 - **Köttur**
 - **Mustelids**
 - **Nautgripir**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - **Sauðkind**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Eistland

Áletrun:

Aðeins í boði í Estonian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/11/2018

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

RAVIMIAMET

Markaðsleyfisnúmer:

2120

Dagsetning leyfisbreytingar:

6/11/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063988>