

Rabísín

Viðurkennt

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rabísín

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Fretta

Minkur

Þefvísla

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

• Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

• Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

• Fretta**• Minkur****• Þefvísla****Til notkunar undir húð:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

• Hundur**• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

• Köttur**• Fretta****• Minkur****• Þefvísla**

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

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/08/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10454/074/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/08/2004

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080509>