

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1
I.J., suspensija za injekciju za pse,
mačke, pitome vretice, konje,
govedo i ovce

Heimilað

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspensija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Hundur
Köttur
Fretta
Nautgripir
Sauðkind
Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.09 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

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

-

Sauðkind

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

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

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

-

Sauðkind

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

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

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

19/10/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/16-01/490

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/01/2025

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.