

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Viðurkennt

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Fretta

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

• **Hundur**

- All relevant tissues. 0 dagar
not applicable

• **Köttur**

- All relevant tissues. 0 dagar
not applicable

• **Fretta**

- All relevant tissues. 0 dagar
not applicable

• **Nautgripir**

- All relevant tissues. 0 dagar
zero days

• **Sauðkind**

- All relevant tissues. 0 dagar
zero days

Til notkunar í vöðva:

• **Hundur**

- All relevant tissues. 0 dagar
not applicable

• **Köttur**

- All relevant tissues. 0 dagar
not applicable

• **Fretta**

- All relevant tissues. 0 dagar
not applicable

• **Nautgripir**

- All relevant tissues. 0 dagar
zero days

• **Hestur**

- All relevant tissues. 0 dagar

• **Sauðkind**

- All relevant tissues. 0 dagar
zero days

ATC flokkun (dýrallyf):

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvakía

Áletrun:

Aðeins í boði í Slovak

Aðeins í boði í Slovak

Aðeins í boði í Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/11/2004

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/242/92-S

Dagsetning leyfisbreytingar:

14/11/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

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/600000028559>