

RABISIN MULTI, injekciné suspensija

Viðurkennt

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

RABISIN MULTI, injekciné suspensija

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur
Köttur
Nautgripir
Sauðkind
Fretta
Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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**
- **Köttur**
- **Nautgripir**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Mjólk. 0 dagar
- **Sauðkind**
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Mjólk. 0 dagar

- **Fretta**

Til notkunar í vöðva:

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

- **Fretta**

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

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Áletrun:

Aðeins fánlegt í [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

4/12/1995

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/11/2029/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

29/02/2016

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

Documents

RV2029.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096426>