

Rabisin Glikoproteiny wirusa wścieklizny nie mniej niż 1IU Zawiesina do wstrzykiwań

Igaliotas

- Rabies virus, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Rabisin Glikoproteiny wirusa wścieklizny nie mniej niż 1IU Zawiesina do wstrzykiwań

Veikloji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Žirgas

Katė

Naminis šėškas

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Product details

Veikloji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

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

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

- **Galvijai**
- **Avis**
- **Žirgas**
- **Katė**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Naminis šėškas**
- **Šuo**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Leisti į raumenis:

- **Galvijai**
- **Avis**
- **Žirgas**
- **Katė**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Naminis šėškas**
- **Šuo**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02X

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

28/05/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

0537

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/05/1998

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

Documents

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059549>