

Rabisin suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, suņiem, kaķiem un mājas seskiem

Atļautas

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Rabisin suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, suņiem, kaķiem un mājas seskiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Suns

Kaķis

Mājas sesks

Zirgs

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

1.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 vienība(s)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Nav precizēts. 0 diena

-

Aita

- Nav precizēts. 0 diena

-

Suns

-

Kaķis

-

Mājas sesks

intramuskulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Nav precizēts. 0 diena

-

Liellops

- Nav precizēts. 0 diena

-

Aita

- Nav precizēts. 0 diena

-

Suns

-

Kaķis

-

Mājas sesks

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AA02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Flakons ar 10 devām suspensijas, kastē 1 flakons.

Stikla šļirce ar 1 devu suspensijas, kastē 10 blisteri ar 1 šļirci.

Flakons ar 1 devu suspensijas, kastē 100 flakoni.

Flakons ar 1 devu suspensijas, kastē 10 flakoni.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

14/11/1995

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/95/0169

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/11/1995

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027558>