

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

Autorisert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i English

Dyrearter:

hund

katt

tamilder

storfe

sau

hest

Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English

1.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

• **hund**

- Alt relevant vev. 0 dag not applicable

• **katt**

- Alt relevant vev. 0 dag not applicable

• **tamilder**

- Alt relevant vev. 0 dag not applicable

• **storfe**

- Alt relevant vev. 0 dag zero days

• **sau**

- Alt relevant vev. 0 dag zero days

Intramuskulær bruk:

• **hund**

- Alt relevant vev. 0 dag not applicable

• **katt**

- Alt relevant vev. 0 dag not applicable

• **tamilder**

- Alt relevant vev. 0 dag not applicable

• **storfe**

- Alt relevant vev. 0 dag zero days

• **hest**

- Alt relevant vev. 0 dag

• **sau**

- Alt relevant vev. 0 dag
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Tilgjengelig bare i [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

14/11/2004

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

97/242/92-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

14/11/2004

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028559>