

RABISIN

Geautoriseerd

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RABISIN

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Fret

Kat

Paard

Schaap

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Farmaceutische vorm:

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Fret

•

Kat

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Hond

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

•

Fret

•

Kat

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

7/01/1981

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/5411888 9/1981

Wijzigingsdatum status toelating:

7/01/2011

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044305>