

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

Toegelaten

- Rabies virus, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Paard

Kat

Fret

Hond

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Rund**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Schaap**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Paard**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Fret**

- All relevant tissues. 0 day

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Rund**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Schaap**

- All relevant tissues. 0 day

-

**Paard**

- All relevant tissues. 0 day

•

**Fret**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02X

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Handelsvergunningsdatum:**

28/05/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

0537

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/05/1998

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

**Etikettering**

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

**Bijsluiter**

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

## Samenvatting van de productkenmerken

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