

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

Geautoriseerd

- Rabies virus, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Paard

Kat

Fret

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- **Rund**
- **Schaap**
- **Paard**
- **Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Fret**
- **Hond**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Intramusculair gebruik:

- **Rund**
- **Schaap**
- **Paard**
- **Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Fret**
- **Hond**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02X

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

28/05/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

0537

Wijzigingsdatum status toelating:

28/05/1998

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

Documents

Etikettering

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

Bijsluiter

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

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/600000059549>