

Rabisin, süstesuspensioo

Geautoriseerd

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Rabisin, süstesuspensioo

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Paard

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Hond

-

Kat

-

Mustelids

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

-

Mustelids

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AA02

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

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:

2/02/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

1371

Wijzigingsdatum status toelating:

2/02/2006

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/600000062656>