

Rabisin Suspensie voor injectie

Geautoriseerd

- Rabies virus, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Rabisin Suspensie voor injectie
Rabisin Suspension injectable
Rabisin Injektionssuspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap
Rund
Paard
Kat
Hond

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

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:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Schaap**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Kat**

• **Hond**

• **Mustelids**

Subcutaan gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Schaap**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Mustelids**

• **Hond**

• **Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AA02

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Available in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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 Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

5/10/1984

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V129114

Wijzigingsdatum status toelating:

6/04/2022

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086463>