

# RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Geautoriseerd

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Product identification

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

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Hond

Kat

Fret

Rund

Schaap

Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair 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:**

**Subcutaan gebruik:**

•

**Hond**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

**Kat**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

**Fret**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

**Rund**

- All relevant tissues. 0 day zero days

•

**Schaap**

- All relevant tissues. 0 day zero days

**Intramusculair gebruik:**

•

**Hond**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

**Kat**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

**Fret**

- All relevant tissues. 0 day not applicable

•

**Rund**

- All relevant tissues. 0 day zero days

•

**Paard**

- All relevant tissues. 0 day

•

**Schaap**

- All relevant tissues. 0 day zero days

---

**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:**

Slowakije

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

---

## 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:**

14/11/2004

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Toelatingsnummer:**

97/242/92-S

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

14/11/2004

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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/600000028559>