

RABISIN, suspensie injectabilă

Autorisert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RABISIN, suspensie injectabilă

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

storfe

sau

tamilder

hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.09 log 10 optisk tetthet 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/08/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150136

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/06/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.