

RABISIN suspensija za injiciranje

Autorisert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RABISIN suspensija za injiciranje

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

hest

mink

hund

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

-

sau

- Meat and offal, milk. 0 dag

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

-

hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

Subkutan bruk:

-

storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

-

sau

- Meat and offal, milk. 0 dag

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

•

hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/12/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

NP/V/0290/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/12/1999

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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