

Rabisin

Autorisert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rabisin

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

hest

tamilder

mink

ilder

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.00 milligram / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI07AA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/08/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10454/074/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/08/2004

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

Dokumenter

Preparatomtale

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