

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1
I.J., suspensija za injekciju za pse,
mačke, pitome vretice, konje,
govedo i ovce

Autorisert

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspensija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

tamilder

storfe

sau

hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
 - Melk. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI07AA02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
HR

Tilgjengelig i:
HR

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)
Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)
Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:
19/10/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/16-01/490

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/01/2025

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.