

Rabisin vet. Injektionsvätska, suspension

Upoważniony

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

Rabisin vet. Injektionsvätska, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Product details

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

- **Sheep**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Dog**

- **Horse**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

- **Sheep**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Dog**

- **Horse**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):QI07AA02

Kategoria dostępności:Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski portugalski słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:Valid

Dopuszczony do obrotu w:Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:Dostępne wyłącznie w szwedzki

Additional information

Typ uprawnienia:Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:23/11/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

23805

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/11/2007

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Documents

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053500>