

# RABISIN suspenszija za injiciranje

Dopuszczony

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

RABISIN suspenszija za injiciranje

### 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](#) [słoweński](#) [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](#) [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](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie podskórne:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal, milk. 0 day

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

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal, milk. 0 day

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

- 

#### **Horse**

- Meat and offal, milk. 0 day

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

#### **Podanie podskórne:**

•

##### **Cattle**

- Meat and offal, milk. 0 day

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

•

##### **Sheep**

- Meat and offal, milk. 0 day

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

•

##### **Horse**

- Meat and offal, milk. 0 day

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

---

#### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI07AA02

---

#### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [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 słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

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 France

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

30/12/1999

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Organ odpowiedzialny:**

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

---

**Numer pozwolenia:**

NP/V/0290/001

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

30/12/1999

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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