

## PAKNINGSVEDLEGG FOR:

### Rabisin vet, injeksjonsvæske, suspensjon

#### 1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
2300 København S  
Danmark

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
Frankrike

#### 2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Rabisin vet, injeksjonsvæske, suspensjon  
Til hund, katt, hest, storfe og sau  
Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

#### 3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF OG HJELPESTOFFER

1 ml (1 dose) inneholder:

Inaktivert rabiesvirus, G52-stamme  $\geq 2,09 \log_{10} OD_{50}^*$  og  $\geq 1 IE^{**}$ , aluminiumhydroksid 1,7 mg, vann til injeksjonsvæsker til 1,0 ml.

\* når batchkontroll foretas med en *in vitro* ELISA-test

\*\* når batchkontroll foretas i henhold til Ph. Eur.-monografi 451.

#### 4. INDIKASJON

For aktiv immunisering av hund, katt, hest, storfe og sau mot rabies.

#### 5. KONTRAINDIKASJONER

Vaksinen må ikke injiseres subkutan på hest.

#### 6. BIVIRKNINGER

Overfølsomhetsreaksjoner kan i sjeldne tilfelle forekomme. Vaksinen kan i enkelte tilfeller forårsake en mindre og forbigående hevelse på injeksjonsstedet.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter)

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

## 7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Hund, katt, hest, storfe og sau.

## 8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEIER OG TILFØRSELSMÅTE

En dose = 1 ml.

*Hund og katt:* 1 ml administreres subkuttant eller intramuskulært.

*Storfe og sau:* 1 ml administreres subkuttant.

*Hest:* 1 ml - må kun administreres intramuskulært.

Dyrearter	Grunnvaksinasjon:	Revaksinasjon
Hund	1 injeksjon fra 12 ukers alder	1 år etter grunnvaksinasjon. Deretter hvert tredje år.
Katt	1 injeksjon fra 12 ukers alder	Årlig
Hest, storfe og sau	1 injeksjon fra 2 måneders alder Individer etter rabiesvaksinerte mordyr: 1 injeksjon fra 4 måneders alder*	Årlig

*\*Dersom en hest, storfe eller sau etter rabiesvaksinerte mordyr er vaksinert før 4 måneders alder, skal grunnvaksinasjonsplanen fullføres med en injeksjon gitt ved 4 måneders alder eller senere.*

*I alle tilfeller skal revaksinasjonsperioden være i samsvar med landets gjeldende lovgivning.*

## 9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Rist flasken godt før bruk.

Bruk vanlige aseptiske prosedyrer.

## 10. TILBAKEHOLDELSESTID

Slakt: Storfe, sau og hest: 0 døgn.

Melk: 0 døgn.

## 11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).  
Skal ikke fryses.  
Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:

Bare friske dyr skal vaksineres.

Dyr bør ikke utsettes for harde fysiske anstrengelser før det er oppnådd full immunitet.

### Drektighet og diegiving:

Vaksinen kan brukes under drektighet og laktasjon.

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen informasjon er tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt ved samtidig bruk av andre vaksiner. Det anbefales derfor at ingen andre vaksiner gis i perioden 14 dager før og 14 dager etter vaksinasjon med Rabisin.

### Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

Injeksjon av overdoser har i forsøk ikke forårsaket spesielle problemer.

## **13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

## **14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

01.02.2023

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)

## **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

10 x 1 ml, hetteglass