

RABISIN vet, injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

Autorizat

- Rabies virus, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RABISIN vet, injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rabies til dyr (inaktivert)

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Cal

Câine

Pisică

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 unități internaționale

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

- Milk. 0 zi

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

- Milk. 0 zi

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Norway

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Norwegian

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data autorizației de comercializare:

22/10/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

1997-00851

Data modificării statusului autorizației:

27/08/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.