

# Rabisin Glikoproteiny wirusa wścieklizny nie mniej niż 1IU Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizat

- Rabies virus, Inactivated

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Rabisin Glikoproteiny wirusa wścieklizny nie mniej niż 1IU Zawiesina do wstrzykiwań

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

### **Specia țintă:**

Bovine

Oaie

Cal

Pisică

Dihor

Câine

---

### **Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în English

1.00 unități internaționale / 1.00 unități internaționale

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Oaie**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Cal**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Pisică**

•

**Dihor**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Câine**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Oaie**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Cal**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Pisică**

•

**Dihor**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Câine**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02X

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/05/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0537

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/05/1998

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059549>