

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

Autorizat

- Rabies virus, Inactivated

## Product identification

### **Denumirea medicamentului:**

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

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

### **Specii țintă:**

Bovine

Oaie

Cal

Pisică

Dihor

Câine

---

### **Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în English

1.00 unități internaționale / 1.00 unități internaționale

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare subcutanată:**

- **Bovine**
- **Oaie**
- **Cal**
- **Pisică**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Dihor**
- **Câine**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

**Administrare intramusculară:**

- **Bovine**
- **Oaie**
- **Cal**
- **Pisică**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- **Dihor**
- **Câine**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

---

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

QI02X

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

28/05/1998

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etichetarea

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.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

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

---

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