

Rabisin

Autorizat

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

Rabisin

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Oaie

Câine

Mustelide

Bovine

Pisică

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

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

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație intramusculară:

• **Oaie**

- Carne și organe. 0 day
- Milk. 0 day

• **Câine**

• **Mustelide**

• **Bovine**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• **Pisică**

• **Cal**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

Administrație subcutanată:

• **Bovine**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• **Oaie**

- Carne și organe. 0 day
- Milk. 0 day

• **Câine**

• **Mustelide**

• **Cal**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

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 [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

24/11/2005

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

94a/84

Data modificării statusului autorizației:

20/07/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000073327>