

Rabisin Suspensie voor injectie

Autorizat

- Rabies virus, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rabisin Suspensie voor injectie
Rabisin Suspension injectable
Rabisin Injektionssuspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Oaie
Bovine
Cal
Pisică
Câine
Mustelide

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Pisică

•

Câine

•

Mustelide

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Mustelide

-

Câine

-

Pisică

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

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

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 Belgium S.A.

Data autorizației de comercializare:

5/10/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V129114

Data modificării statusului autorizației:

6/04/2022

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 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086463>