

RABISIN injekčná suspenzia

Autorizat

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RABISIN injekčná suspenzia

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Dihor

Bovine

Oaie

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

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

-

Câine

- All relevant tissues. 0 zi not applicable

-

Pisică

- All relevant tissues. 0 zi not applicable

-

Dihor

- All relevant tissues. 0 zi not applicable

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi zero days

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi zero days

Administrare intramusculară:

-

Câine

- All relevant tissues. 0 zi not applicable

-

Pisică

- All relevant tissues. 0 zi not applicable

-

Dihor

- All relevant tissues. 0 zi not applicable

•

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi zero days

•

Cal

- All relevant tissues. 0 zi

•

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi zero days

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

14/11/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/242/92-S

Data modificării statusului autorizației:

14/11/2004

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

Documente

Combined File of all Documents

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