

RABISIN, Injekční suspenze

Autorizat

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RABISIN, Injekční suspenze

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 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

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

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

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:

26/03/1992

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-C

Data modificării statusului autorizației:

6/08/2009

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 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.

Etichetarea

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