

## BIPACKSEDEL

### Rabisin vet injektionsvätska, suspension

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA**

Innehavare av godkännande för försäljning  
Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Strødamvej 52  
2100 Köpenhamn Ö  
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:  
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
Frankrike

**2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Rabisin vet injektionsvätska, suspension

**3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

1 dos (1 ml) av vaccinet innehåller:

**Aktiv substans:**

Inaktiverat rabiesvirus, stam G52  $\geq 2,09 \log_{10} OD_{50}^*$  och  $\geq 1 IE^{**}$

**Övriga innehållsämnen:**

Aluminiumhydroxid 1,7 mg och GMEM-medium (aminosyror, mineralsalter, vitaminer och andra ämnen lösta i vatten för injektionsvätskor).

\* när batchkontroll utförs med ett *in vitro* ELISA-test

\*\* när batchkontroll utförs enligt Ph.Eur monografi 451

**4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE**

Aktiv immunisering av hund, katt, häst, nötkreatur och får mot rabies.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Injicera ej vaccinet subkutant på häst.

**6. BIVERKNINGAR**

Som för alla vacciner kan en överkänslighetsreaktion uppkomma. Sådana är sällsynta och lämplig symptomatisk behandling skall då sättas in.

Injektion av vaccinet kan i enstaka fall orsaka en mindre och övergående svullnad på injektionsstället.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

## **7. DJURSLAG**

Nötkreatur, hund, häst, katt och får.

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR**

*Hund och katt:* 1 ml intramuskulärt eller subkutant.

*Nötkreatur och får:* 1 ml subkutant.

*Häst:* 1 ml intramuskulärt.

Vaccinet omskakas väl före användning.

Tillämpa vanlig aseptisk procedur. Använd steril utrustning.

Djurslag	Grundvaccinering	Revaccinering
Hund	En injektion från 12 veckors ålder	Ett år efter grundvaccinering, därefter vart 3:e år
Katt	Två injektioner från 12 veckors ålder med 3-4 veckors intervall	Årligen
Häst, nötkreatur och får	En injektion fr.o.m. två månaders ålder. Djur födda av immuniserade moderdjur skall vaccineras först vid 6 månaders ålder.	Årligen

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

-

## **10. KARENSTID**

Kött och slaktbiprodukter: nötkreatur, får och häst: Noll dygn.

Mjölk: Noll dygn.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C). Får ej frysas. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten.

## **12. SÄRSKILDA VARNINGAR**

### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Endast friska djur bör vaccineras.

Djuret bör inte utsättas för hårt arbete innan full immunitet har uppnåtts.

### Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och laktation.

### Andra läkemedel och Rabisin vet:

Inga andra vacciner bör ges inom 14 dagar före eller efter vaccination med denna produkt.

### Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Injektion av flera doser orsakar inga besvär.

## **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

## **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

2020-06-25

## **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Förpackningar:

10 x 1 ml injektionsflaska