

# Rabisin

Godkänd

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Rabisin

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Häst

Iller

Mink

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

0.00 milligram(s) / 1.00 Dose

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intramuskulär användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

- 

##### Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

- 

##### Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

#### Subkutan användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

- 

##### Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07AA02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Irland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

10/08/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10454/074/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/08/2004

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.