

# Rabitec (--)- Oral suspension

Autorizado

- Rabies virus, strain SPBN GASGAS, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Rabitec (--)- Oral suspension

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Zorros

Perro mapache

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10<sup>6.8</sup> to 10<sup>8.1</sup> FFU Reference:Hse Index:0

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios  
(ATCvet):**

QI07BD

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/12/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/12/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 18/12/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v4387-rabitec-initial-en.pdf

ema-puar-v4387-rabitec-vra0011-en.pdf

ema-puar-v4387-rabitec-ii002-en.pdf