

Rabisin Injektionssuspension für Hunde, Katzen, Marderartige, Pferde, Rinder und Schafe

Autorizado

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rabisin Injektionssuspension für Hunde, Katzen, Marderartige, Pferde, Rinder und Schafe

Principio activo:

Disponible únicamente en English

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Caballos

Perros

Gatos

Martas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QI07AA02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

24/11/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

94a/84

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/07/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.