

# Rabisin

Autorizado

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Rabisin

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caballos

Hurones

Visones

Turones

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English

0.00 Miligramo(s) / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

---

**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:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/08/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10454/074/001

---

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

10/08/2004

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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