

Rabisin Suspensie voor injectie

Autorizado

- Rabies virus, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Rabisin Suspensie voor injectie
Rabisin Suspension injectable
Rabisin Injektionssuspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Bovino
Caballos
Gatos
Perros
Mustélidos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• Gatos**• Perros****• Mustélidos****Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• Mustélidos**• Perros****• Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07AA02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

5/10/1984

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V129114

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/04/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086463>