

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Autorizado

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Ovino

Perros

Gatos

Hurones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.09 log 10 densidad óptica 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Caballos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Bovino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Ovino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hurones

- Not applicable. no withdrawal period

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Ovino

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

•

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

•

Hurones

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

27/01/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

57429/02-06-2020/K-0013001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2021

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

Documentos

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.