

Rabigen, αδρανοποιημένο εμβόλιο κατά της λύσσας για το σκύλο και τη γάτα

Autorizado

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Rabigen, αδρανοποιημένο εμβόλιο κατά της λύσσας για το σκύλο και τη γάτα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

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 subcutánea:****• Perros**

- Not applicable. no withdrawal period

• Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

28/08/1989

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

VIRBAC

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

107538/15-11-2021/K-0252001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/11/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108796>