

Rabisin suspension injectable

Autorizado

- Rabies virus, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rabisin suspension injectable

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Caballos

Gatos

Perros

Mustélidos

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, milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal, 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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

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 Animal Health Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/10/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 344/86/12/0337

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/04/2017

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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