

Rabitec (--)- Oral suspension

Autorisé

- Rabies virus, strain SPBN GASGAS, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rabitec (--)- Oral suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Renard

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: $10^{6.8}$ to $10^{8.1}$ FFU Reference: Hse Index: 0

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07BD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/12/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 18/12/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v4387-rabitec-initial-en.pdf

ema-puar-v4387-rabitec-vra0011-en.pdf

ema-puar-v4387-rabitec-ii002-en.pdf