

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspensija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Autorisé

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspensija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Furet

Bovins

Mouton

Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.09 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
 - Lait. 0 day
-

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

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Disponible en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/10/2018

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/16-01/490

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/01/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.