

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Autorisé

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Mouton

Chien

Chat

Furet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.09 log 10 optical density 50 / 1.00 dose

Forme pharmaceutique:

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Cheval

- Non applicable. no withdrawal period

•

Bovins

- Non applicable. no withdrawal period

•

Mouton

- Non applicable. no withdrawal period

•

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

•

Chat

- Non applicable. no withdrawal period

•

Furet

- Non applicable. no withdrawal period

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Non applicable. no withdrawal period

•

Mouton

- Non applicable. no withdrawal period

•

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

•

Chat

- Non applicable. no withdrawal period

•

Furet

- Non applicable. no withdrawal period

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

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/01/1987

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

57429/02-06-2020/K-0013001

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/06/2021

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.

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107913>