

# Rabisin Iniektionssuspension für Hunde, Katzen, Marderartige, Pferde, Rinder und Schafe

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Rabisin Iniektionssuspension für Hunde, Katzen, Marderartige, Pferde, Rinder und Schafe

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Ovino  
bovini  
Cavallo  
Cane  
Gatto  
Martora

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

##### **bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Cavallo**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07AA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/11/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

94a/84

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.