

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., sospensione per iniezione per pse, gatti, animali domestici, cavalli, bovini e ovini

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., sospensione per iniezione per pse, gatti, animali domestici, cavalli, bovini e ovini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto
Furetto
bovini
Ovino
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

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

-

Ovino

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

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 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:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/10/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/01/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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