

RABISIN,  $\geq 2,09 \log_{10} \text{OD50 i} \geq 1$

Autorizzato

I.J., suspenzija za injekciju za pse,  
mačke, pitome vretice, konje,  
govedo i ovce

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sotsanza 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](http://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.