

Rabisin Suspensie voor injectie

Autorizzato

- Rabies virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rabisin Suspensie voor injectie

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

bovini

Cavallo

Gatto

Cane

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

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

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

-

Cavallo

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

Uso sottocutaneo:

-

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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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 Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/10/1984

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V129114

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2022

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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