

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

RABISIN injekčná suspenzia pre psy, mačky, fretky, hovädzí dobytok, kone a ovce

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto
Furetto
bovini
Ovino
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

• **Cane**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

• **Gatto**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

• **Furetto**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

• **bovini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

• **Ovino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Uso intramuscolare:

• **Cane**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

• **Gatto**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

• **Furetto**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
not applicable

• **bovini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

• **Cavallo**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

• **Ovino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

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

QI07AA02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

14/11/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/242/92-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2004

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028559>