

# RABISIN, iniekcine suspensija

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

RABISIN, iniekcine suspensija

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Cane  
Gatto  
Cavallo  
bovini  
Ovino  
Furetto

---

### 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:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- 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:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

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

4/12/1995

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/95/0250/001-004

---

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

6/10/2020

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.