

RABISIN MULTI, iniekcine suspensija

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RABISIN MULTI, iniekcine suspensija

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto
bovini
Ovino
Furetto
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

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 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:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

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:

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/2/11/2029/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/02/2016

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

Documenti

RV2029.pdf