

RABISIN MULTI, iniekcine suspensija

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

RABISIN MULTI, iniekcine suspensija

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

bovini

Ovino

Furetto

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

- **Cane**
- **Gatto**
- **bovini**
 - carne e visceri,latte. 0 giorno
- **Ovino**
 - carne e visceri,latte. 0 giorno
- **Furetto**

Uso intramuscolare:

- **Cane**
- **Gatto**
- **Cavallo**
 - carne e visceri,latte. 0 giorno
- **bovini**
 - carne e visceri,latte. 0 giorno
- **Ovino**
 - carne e visceri,latte. 0 giorno
- **Furetto**

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:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

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:

5/12/1995

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

SFVS

Numero di autorizzazione:

LT/2/11/2029/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2016

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

Documents

RV2029.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096426>