

## RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Autorizzato

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Cavallo

bovini

Ovino

Cane

Gatto

Furetto

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.09 log<sub>10</sub> optical density<sub>50</sub> / 1.00 dose

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Cavallo**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

**bovini**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

**Ovino**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

**Cane**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

**Gatto**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

**Furetto**

- non applicabile. no withdrawal period

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- non applicabile. no withdrawal period

- 

**Ovino**

- non applicabile. no withdrawal period

-

**Cane**

- non applicabile. no withdrawal period

•

**Gatto**

- non applicabile. no withdrawal period

•

**Furetto**

- non applicabile. no withdrawal period

---

**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:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

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

27/01/1987

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

57429/02-06-2020/K-0013001

---

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

21/06/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.