

File downloaded on 2026-05-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000982662>

Rabisin suspension injectable

Autorizzato

- Rabies virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rabisin suspension injectable

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

bovini

Cavallo

Gatto

Cane

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

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:

•

Ovino

- carne e visceri,latte. 0 giorno

•

bovini

- carne e visceri,latte. 0 giorno

•

Cavallo

- carne e visceri,latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Ovino

- carne e visceri,latte. 0 giorno

•

bovini

- carne e visceri,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:

Lussemburgo

Disponibile in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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 Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/10/1984

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V 344/86/12/0337

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/04/2017

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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