

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006492>

# RABIROM I

Non autorizzato

- Rabies virus, strain CVS-11, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

RABIROM I

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini  
Cavallo  
Cane  
Caprino  
Ovino  
Gatto  
Suino

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo  
Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 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

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07XA

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#)

---

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

Romvac Company S.A.

---

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

13/08/2019

---

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

Romvac Company S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

190215

---

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

21/07/2024

---

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