

RABISIN

Authorised

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

RABISIN

Substância ativa:

Disponível apenas em English

Espécies alvo:

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română slovenščina svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español dansk Deutsch eesti ελληνικά English italiano latviešu lietuvių magyar română svenska íslenzkan

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscular use:**

- Ferret
- Cattle
- Sheep
- Equid
- Cat
- Dog

Subcutaneous use:

- Dog
 - Ferret
 - Cattle
 - Sheep
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI07AA02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English francês italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English francês italiano latviešu norsk

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

7/01/1981

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

ANSES

Número da autorização:

FR/V/5411888 9/1981

Data de alteração do estado de autorização:

7/01/2011

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044305>