

RABISIN, suspensie injectabilă

Autorizat

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RABISIN, suspensie injectabilă

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Bovine

Oaie

Dihor

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.09 log₁₀ optical density₅₀ / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie cu 10 seringi din sticla cu piston de cauciuc x 1 ml

Cutie de carton cu 1 flacon din sticla tip I inchis cu dop din butil-elastomer si capsă de aluminiu x 10 ml.

Cutie de plastic cu 100 flacoane din sticla tip I inchise cu dopuri din butil-elastomer si capse de aluminiu x 1 ml

Cutie de plastic x 10 flacoane din sticla tip I inchise cu dopuri din butil-elastomer si capse de aluminiu x 1 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

30/08/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150136

Data modificării statusului autorizației:

22/06/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents