

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Autorizat

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RABISIN, ενέσιμο εναιώρημα

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Câine

Pisică

Dihor

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

2.09 log 10 optical density 50 / 1.00 dose

Forma farmaceutică:

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Bovine

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Oaie

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Dihor

- Nu se aplică. no withdrawal period

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Oaie

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

•

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

•

Dihor

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Portuguese](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

27/01/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

57429/02-06-2020/K-0013001

Data modificării statusului autorizației:

21/06/2021

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107913>