

File downloaded on 2026-04-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040532>

RABISIN MULTI SUSPENSION INJECTABLE

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RABISIN MULTI SUSPENSION INJECTABLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

фретка

котка

представител на сем. Еквиди

овца

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

•

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

6/04/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/0933976 5/2010

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/04/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.