

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000053500>

# Rabisin vet. Injektionsvätska, suspension

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Rabisin vet. Injektionsvätska, suspension

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

куче

кон

котка

говеда

### 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:**

•

**овца**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**кон**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**говеда**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

**Подкожно приложение:**

•

**овца**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**кон**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**говеда**

- Milk. 0 day

- 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:**

Sweden

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Шведски

---

## 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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/11/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

23805

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/11/2007

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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