

# RABISIN suspenzija za injiciranje

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

RABISIN suspenzija za injiciranje

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

говеда

овца

кон

норка

куче

котка

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

- 

**овца**

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

- 

**кон**

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal, milk. 0 day

Meso in organi živali namenjenih za prehrano ljudi: nič dni. Mleko živali, namenjeno za prehrano ljudi: nič dni.

- 

**овца**

- Meat and offal, milk. 0 day

Месо и органи живали наменени за прехрана људи: ниш дни. Млеко живали, наменјено за прехрана људи: ниш дни.

•

**кон**

- Meat and offal, milk. 0 day

Месо и органи живали наменени за прехрана људи: ниш дни. Млеко живали, наменјено за прехрана људи: ниш дни.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:**

QI07AA02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Англишки Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румњански Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за трговија:**

Valid

---

**Разрешен в:**

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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

---

## 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 France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/12/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Номер на разрешението за търговия:**

NP/V/0290/001

---

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

30/12/1999

---

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

Листовка

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.