

File downloaded on 2026-04-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000073010>

# Enduracell T

Неразрешен

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Enduracell T

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

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

кон  
куче  
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 millilitre(s)

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**кон**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

**Подкожно приложение:**

•

**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:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

---

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:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/04/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium SA

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

PEI.V.03548.01.1

---

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

23/11/2020

---

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.