

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000075009>

CANVAC R, Injekční suspenze

Разрешен

- Rabies virus, strain PV Op VB X/96, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CANVAC R, Injekční suspenze

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

животни за добив на козина/вълна

говеда

овца

коза

кон

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- 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](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Dyntec spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

9/09/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dyntec spol. s r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/072/03-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/04/2009

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.

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.