

File downloaded on 2026-03-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000080509>

Rabisin

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rabisin

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
овца
кон
фретка
норка
пор
куче
котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.00 milligram(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

10/08/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10454/074/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/08/2004

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.