

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspenzija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RABISIN, $\geq 2,09 \log_{10}$ OD50 i ≥ 1 I.J., suspenzija za injekciju za pse, mačke, pitome vretice, konje, govedo i ovce

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче
котка
фретка
говеда
овца
кон

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Интрамускулно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 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](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

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 Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

19/10/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/16-01/490

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/01/2025

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.