

File downloaded on 2026-04-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000098293>

Rabisin suspensão injectável

Разрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rabisin suspensão injectável

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
кон
овца
котка
куче
фретка

Начин на приложение:

Интрамускулно 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

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 [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

Налично само в [Португалски](#)

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 Portugal Unipessoal Lda.

Дата на разрешение за търговия:

27/02/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Merial

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

382/91 DGV

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2018

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.