

RABORAL V-RG

Неразрешен

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RABORAL V-RG

Raboral V-RG Solution buvable en sachet

Активно вещество:

Налично само в English

Видове животни, за които е предназначен продукта:

лисица

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

1000000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

лисица

- Not applicable. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07BD

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

23/08/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

V 642/96/12/0419

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/08/1996

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0018/001/MR

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041923>