

Raboral V-RG, suukaudne suspensioon rebastele

Registrováno

- Vaccinia virus, expressing glycoprotein gene of rabies virus, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Raboral V-RG, suukaudne suspensioon rebastele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Liška

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Léková forma:

Perorální suspenze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI07BD

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

27/04/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1251

Datum změny stavu registrace:

27/04/2004

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.