

Fuchsoral zawiesina doustna dla lisów rudych

Ikke
autoriseret

- Rabies virus, strain SAD B19, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Fuchsoral zawiesina doustna dla lisów rudych

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ræv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25118900.00 focus forming unit(s) / 1.00 focus forming unit(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Ræv

- All relevant tissues. 0 dag Not applicable.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07BD

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/03/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1249

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/06/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet