

RABIROM I

Ikke autoriseret

- Rabies virus, strain CVS-11, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RABIROM I

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Hund

Ged

Får

Kat

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07XA

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Romvac Company S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/08/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

190215

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/07/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.