

RABIROM V

Ikke autoriseret

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RABIROM V

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ræv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log10 fluorescent assay infectious dose 50% / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07BD

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](#)

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:

21/02/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

120226

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/12/2023

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.