

Cunibiovac RHD Zawiesina do wstrzykiwań

Zugelassen

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain LO1, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cunibiovac RHD Zawiesina do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 5 week

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI08AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

3/03/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2631

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/03/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.