

Enduracell T

Nicht autorisiert

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Enduracell T

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Hund

Katze

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI07AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(id1) 10x Durchstechflasche (-) in 1x Faltschachtel [10 ml]

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

13/04/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03548.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/11/2020

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels