

Raboral V-RG, suukaudne suspensioon rebastele

Autorisiert

- Rabies virus, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Raboral V-RG, suukaudne suspensioon rebastele

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Fuchs

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Fuchs

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QI07BD

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Estland

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [Estonian](#)Verfügbar nur in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:27/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1251

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/04/2004

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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