

# ETADEX SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS Y BOVINO

Εξουσιοδοτημένο

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ETADEX SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS Y BOVINO

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Βοοειδή  
Σκύλος  
Γάτα

---

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση  
Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Σκύλος**

- 

**Γάτα****Υποδόρια χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Σκύλος**

- 

**Γάτα**

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI07AA02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/10/1986

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

2855 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

18/07/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055538>