

RABORAL V-RG, gyva vakcina, peroralinė suspensija

Autorizado

- Rabies virus, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RABORAL V-RG, gyva vakcina, peroralinė suspensija

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Zorros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Sobre

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI07BD

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

25/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/04/1645/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/04/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1645.PDF