

RABIROM V

No autorizado

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RABIROM V

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](#)

6.00 log10 ensayo de fluorescencia dosis infecciosa 50 % / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

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

QI07BD

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Romvac Company S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/02/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Romvac Company S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

120226

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.