

RABIDEX

Myönnetty

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RABIDEX

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Koira

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kissa

-

Koira

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Kissa

-

Koira

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AA

QI06AA

QI07AA02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Asklep-Pharma OOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/01/2024

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CZ Vaccines S.A.U.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-3228

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/01/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992646>