

RABIROM V

Non autorisé

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RABIROM V

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Renard

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 log10 fluorescent assay infectious dose 50% / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07BD

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Romvac Company S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/02/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Romvac Company S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

120226

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/12/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.