

File downloaded on 2026-03-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006492>

RABIROM I

Ekki heimilað

- Rabies virus, strain CVS-11, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RABIROM I

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Hundur

Geit

Sauðkind

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07XA

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Romvac Company S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/08/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Romvac Company S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190215

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/07/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.