

RABIROM V

Non autorizzato

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

RABIROM V

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

volpe

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₁₀ fluorescent assay infectious dose 50% / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

volpe

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07BD

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

21/02/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Romvac Company S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

120226

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006481>