

RABIGEN L

Autorisert

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

RABIGEN L

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- hund

• katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac Espana S.A.

Marketing authorisation date:

23/03/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

(AEMPS)

Godkjenningsnummer:

3205 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/03/2015

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055855>