

RABIDEX

Autorisert

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

RABIDEX

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt

hund

storfe

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- katt
- hund
- storfe

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

- katt
- hund
- storfe

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AA

QI06AA

QI07AA02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Asklep-Pharma OOD

Marketing authorisation date:

3/01/2024

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Cz Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-3228

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/01/2024

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/600000992646>