

RABORAL V-RG

Niet gemachtigd

- Rabies virus, strain G52, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RABORAL V-RG

Raboral V-RG Solution buvable en sachet

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vos

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Vos

- Not applicable. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07BD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

23/08/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Vergunningsnummer:

V 642/96/12/0419

Datum toelatingswijziging:

23/08/1996

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0018/001/MR

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet