

RABORAL V-RG

Toegelaten

- Vaccinia virus, expressing glycoprotein gene of rabies virus, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RABORAL V-RG

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 / 2.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

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:Valid

Toegelaten in:Frankrijk

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 Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:30/03/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/1260302 2/1995

Datum toelatingswijziging:

30/03/2010

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0018/001

Betrokken lidstaten:

België Luxemburg

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.