

Raboral V-RG, suukaudne suspensioon rebastele

Geautoriseerd

- Rabies virus, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Raboral V-RG, suukaudne suspensioon rebastele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vos

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

• Vos

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07BD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

28/04/2004

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

RAVIMIAMET

Toelatingsnummer:

1251

Wijzigingsdatum status toelating:

28/04/2004

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090398>