

# RABIROM I

Niet gemachtigd

- Rabies virus, strain CVS-11, Inactivated

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

RABIROM I

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Paard

Hond

Geit

Schaap

Kat

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Hond**

- 

**Geit**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Kat****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07XA

---

**Afleverstatus:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Roemenië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Romvac Company S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

13/08/2019

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Romvac Company S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Toelatingsnummer:**190215

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**21/07/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000006492>