

RABIROM V

Niet gemachtigd

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RABIROM V

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vos

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.00 log₁₀ fluorescent assay infectious dose 50% / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Vos

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07BD

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](#)

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:

21/02/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

Romvac Company S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

120226

Wijzigingsdatum status toelating:

18/12/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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/600000006481>