

Rabitec (--) - Oral suspension

Autorisert

- Rabies virus, strain SPBN GASGAS, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rabitec (--) - Oral suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

rev
mårhund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:10^{6.8} to 10^{8.1} FFU Reference:Hse Index:0

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07BD

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/12/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/12/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 18/12/2025

Nedlasting

ema-puar-v4387-rabitec-initial-en.pdf

ema-puar-v4387-rabitec-vra0011-en.pdf

ema-puar-v4387-rabitec-ii002-en.pdf