

Cunibiovac RHD Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisert

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain LO1, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cunibiovac RHD Zawiesina do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kanin

- Slakt. 5 uke

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Biotilsvarende søknad (Artikkel 13(4) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/03/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2631

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/03/2017

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

Dokumenter

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.