

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006492>

# RABIROM I

Ikke autorisert

- Rabies virus, strain CVS-11, Inactivated

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

RABIROM I

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

hest

hund

geit

sau

katt

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 0 dag

•

**hest**

- Slakt. 0 dag

•

**geit**

- Slakt. 0 dag

•

**sau**

- Slakt. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI07XA

---

**Juridisk status for forsyning:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/08/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

190215

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/07/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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