

RABIROM V

Ikke autorisert

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RABIROM V

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

rev

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

6.00 log10 fluoriserende analyse infeksjons dose 50% / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

rev

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07BD

Juridisk status for forsyning :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Romvac Company S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/02/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

120226

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/12/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006481>