

Rabigen Mono zawiesina do wstrzykiwań dla psów i kotów

Dopuszczony

- Rabies virus, strain VP12, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Rabigen Mono zawiesina do wstrzykiwań dla psów i kotów

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01BX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Fiolka ze szkła (szkło typ I), zamknięta korkiem z elastomeru i zabezpieczona kapslem aluminiowym. Fiolki zawierają 10 ml (10 dawek) szczepionki i pakowane są po 10 sztuk w pudełko tekturowe.

Fiolka ze szkła (szkło typ I), zamknięta korkiem z elastomeru i zabezpieczona kapslem aluminiowym. Fiolki zawierają 1 ml (1 dawka) szczepionki i pakowane są po 10 sztuk w pudełko tekturowe.

Fiolka ze szkła (szkło typ I), zamknięta korkiem z elastomeru i zabezpieczona kapslem aluminiowym. Fiolki zawierają 1 ml (1 dawka) szczepionki i pakowane są po 50 sztuk w pudełko tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/04/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0008

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/04/1994

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta