Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000057625

Cunibiovac RHD Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cunibiovac RHD Zawiesina do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

Forma farmacêutica:

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

D = I=1

Rabbit

- Meat and offal. 5 semana

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OI08AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2631

Data da alteração do estado de autorização:

3/03/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.