

# Vacina Anti-rábica, suspensão injetável para cães, gatos e bovinos

Autorizado

- RABIES VIRUS (INACTIVATED) STRAIN FLURY LEP

## Product identification

### Nome do medicamento:

Vacina Anti-rábica, suspensão injetável para cães, gatos e bovinos

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

---

## Product details

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em Inglês  
1.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- **Dog**
- **Cat**
- **Cattle**

- Meat and offal, milk. 0 dia

#### **Via intramuscular:**

- **Dog**
- **Cat**
- **Cattle**

- Meat and offal, milk. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AA02

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento sujeito a receita médica

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Embalagem contendo 1 frasco de vidro de 50 ml (50 doses) fechado com rolha de borracha butílica e cápsula de alumínio.

Embalagem contendo 10 frascos de vidro de 1 ml (1 dose) fechados com rolha de borracha butílica e cápsula de alumínio.

Embalagem contendo 1 frasco de vidro de 25 ml (25 doses) fechado com rolha de borracha butílica e cápsula de alumínio.

---

## Additional information

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Medinfar Serological Products And Equipment S.A.

---

### **Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

7/11/2000

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CZ VETERINARIA, S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

DGAV

---

### **Número da autorização:**

622/98DGV

---

### **Data de alteração do estado de autorização:**

1/07/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090754>