

CUNIPRAVAC-RHD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Não
autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain 3116-AP, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CUNIPRAVAC-RHD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.05 grama(s) / 0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI08AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/04/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

34643/93/K-2629/12-04-1994/K-0083401

Data da alteração do estado de autorização:

29/05/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet