

Fuchsoral

Autorizat

- Rabies virus, strain SAD B19, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fuchsoral

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vulpe

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

25118900.00 fluorescent focus forming unit(s) / 1.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie pentru suspensie orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07BD

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data autorizației de comercializare:

2/12/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

IDT Biologika GmbH

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

479a/91

Data modificării statusului autorizației:

21/09/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.