

RABIKAL, suspensija za injekciju, za pse i mačke

Autorizat

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RABIKAL, suspensija za injekciju, za pse i mačke

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI06AA

QI07AA02

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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:Croatia

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [Croată](#)Disponibile numai în [Croată](#)Disponibile numai în [Croată](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:Genera d.d.

Data autorizației de comercializare:8/05/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CZ Vaccines S.A.U.

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/19-01/56

Data modificării statusului autorizației:

7/02/2024

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.