

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000089832>

CARBOROMVAC

Autorizat

- Bacillus anthracis, strain 1190 R-Stamatin, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CARBOROMVAC

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Cal

Capră

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Porc

- Carne. 0 zi

•

Oaie

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Cal

- Carne. 0 zi

•

Capră

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AE04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon de sticla tip I sau polipropilena, inchis cu dop de cauciuc si sigilat cu capsă de aluminiu X 100 ml. Cutie de carton X 15 flacoane X 100 ml.

Flacon de sticla tip I sau polipropilena, inchis cu dop de cauciuc si sigilat cu capsă de aluminiu X 50 ml. Cutie de carton X 21 flacoane X 50 ml.

Flacon de sticla tip I sau polipropilena, inchis cu dop de cauciuc si sigilat cu capsă de aluminiu X 20 ml. Cutie de carton X 50 flacoane X 20 ml.

Flacon de sticla tip I sau polipropilena, inchis cu dop de cauciuc si sigilat cu capsă de aluminiu X 10 ml. Cutie de carton X 50 flacoane X 10 ml.

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Romvac Company S.A.

Data autorizației de comercializare:

26/12/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Romvac Company S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150001

Data modificării statusului autorizației:

21/03/2024

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

Documente

Combined File of all Documents