

Nobivac Myxo-RHD (WD) (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Neregistrováno

- Myxoma virus, strain 009, expressing capsid protein gene of Rabbit haemorrhagic disease virus, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobivac Myxo-RHD (WD) (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Králík

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: $10^{3.0}$ - $10^{6.1}$ FFU Reference: 2.C.2.1 Index: 0

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Králík

- Not applicable. 0 day zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI08AD

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španělsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

7/09/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

7/09/2011

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 19/03/2024

[Stažení](#)

ema-puar-v2004-nobivac-myxo-rhd-wpar-2023-08-24-en.pdf

ema-puar-nobivac-myxo-rhd-v-2004-par-en.pdf