

Scabivax Contagious pustular dermatitis (Orf) vaccine Suspension for skin scarification

Ikke
autoriseret

- Orf virus, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Scabivax Contagious pustular dermatitis (Orf) vaccine Suspension for skin scarification

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Hud-skarificering

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 other / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Kutansuspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Hud-skarificering:

-

Får

- Meat and offal. 8 week

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI04AD01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

6/02/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Schering-Plough Limited

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10996/256/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/09/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.