

Orbyk EHD $\geq 100 \mu\text{g}/\text{dose}$ - Emulsion for injection

Zugelassen

- Epizootic haemorrhagic disease virus, serotype 8, protein VP2

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orbyk EHD $\geq 100 \mu\text{g}/\text{dose}$ - Emulsion for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength: $\geq 100 \mu\text{g}$ Index:0

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

29/01/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/04/2026

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6804-orbykehd-initial-en.pdf