

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

Zugelassen

- Myxoma virus, strain 009, expressing capsid protein gene of Rabbit haemorrhagic disease virus, Live
- Myxoma virus, strain MK1899, expressing capsid protein gene of Rabbit haemorrhagic disease virus 2, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 10^{3.0}$ and $\leq 10^{5.8}$ FFU Comments: 2.c.2.1 Index: 0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength: $\geq 10^{3.0}$ and $\leq 10^{5.8}$ FFU Comments: 2.c.2.1 Index: 1

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rabbit

- Not applicable. 0 Tag
Zero days

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

QI08AD

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

Verfügbar in:

Belgien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Luxemburg , Niederlande , Polen , Portugal , Schweden , Slowakei , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

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 italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

19/11/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2019

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/01/2024

Herunterladen

ema-puar-nobivac-myxo-rhd-plus-v-4989-par-en.pdf