

RIKA-VACC Duo

Zugelassen

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain CAMP V-351, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RIKA-VACC Duo

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](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1024.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI08AH01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 10 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 10 Milliliter) (100.0 Impfdosen, 100.0 Milliliter)

(ID4): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 10 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 10 Milliliter) (10.0 Impfdosen, 10.0 Milliliter)

(ID3): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (10.0 Impfdosis, 10.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 5 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (5.0 Impfdosis, 5.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (1.0 Impfdosis, 1.0 Milliliter)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Ecuphar

Zulassungsdatum:

12/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03071.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2013

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels