

## RIKA-VACC Duo

Εγκεκριμένο

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

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Ονομασία φαρμάκου:**

RIKA-VACC Duo

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Κουνέλι

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1024.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Υποδόρια χρήση:**

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI08AH01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ecuphar

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

12/06/2008

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bioveta a.s.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Αριθμός έγκρισης:**

PEI.V.03071.01.1

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

17/05/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.