

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

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Lapin

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI08AD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [lituanien](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/11/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 9/01/2024

[Télécharger](#)

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