

# VAXIDUK LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Odobreno

- Duck plague virus, strain Jansen, Live

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

VAXIDUK LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

- 

**Duck**

- All relevant tissues. 0 day

**Supkutano:**

- 

**Duck**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI01BD01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

France

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/07/1982

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/8568991 0/1982

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

12/07/2012

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

## Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.