

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Kanína

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI08AD

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Danmörk , Finnland , Frakkland , Grikkland , Holland , Lúxemborg , Portúgal , Pólland , Slóvakía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/11/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/11/2019

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 9/01/2024

Sækja

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