

Oncept IL-2 (WD) (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Neregistruotas

- Canarypox virus, strain vCP1338, expressing feline interleukin-2 gene, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Oncept IL-2 (WD) (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Presentation_strength:10^{6.0} EAID₅₀ Reference:Hse Comments:Supply of antigen
Index:0

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QL03AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Latvių Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

,

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

, Rumunija ,

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

,
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Nauja veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

3/05/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

European Commission

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/05/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Lietuvių (PDF)

Paskelbta: 13/08/2026

Parsisiųsti

ema-puar-oncept-il-2-v-2562-par-en.pdf