

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000064536>

Scabivax Contagious pustular dermatitis (Orf) vaccine Suspension for skin scarification

Ni
odobreno

- Orf virus, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Scabivax Contagious pustular dermatitis (Orf) vaccine Suspension for skin scarification

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Skarifikacija

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 other / 1.00 Dose

Farmaceutvska oblika:

Dermaalna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Skarifikacija:

•

Sheep

- Meat and offal. 8 week

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI04AD01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/02/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Schering-Plough Limited

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA10996/256/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/09/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.