

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kanin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kanin

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Danmark , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Slovakien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

19/11/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/11/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/01/2024

Ladda ner

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