

LYOMYXOVAX

Неразрешен

- Water for injection
- Shope fibroma virus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LYOMYXOVAX

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек джудже

Налично само в [Испански](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)

[Латвийски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

заек

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.50 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в [Английски](#)

2.70 log₁₀ (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

Rabbit (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

•

заек

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI08AD01

Режим на отпускане:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски
Португалски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

13/01/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6230954 7/1982

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/07/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.