

MIXOHIPRA-FSA LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Registrováno

- Shope fibroma virus, strain OA, Live

Identifikace prpravku

Název léčiva:

MIXOHIPRA-FSA LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Liv ltka:

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Králík

Cesta podání:

Intradermální podání
Subkutnn podání

daje o prpravku

Liv ltka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
3.50 50% cell culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intradermální podání:**

-

Králík

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Králík

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI08AD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum registrace:

6/02/1985

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2989 ESP

Datum změny stavu registrace:

27/02/2014

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.