

DERVAXIMYXO SG33

Autorizovaný

- Myxoma virus, strain SG 33, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

DERVAXIMYXO SG33

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Králík

Způsob podání:

Intradermální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.70 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 0.10 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intradermální podání:**

- Králík

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI08AD02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Izo S.r.l.

Odpovědný orgán:

MdS

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

10/09/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090427>