

MIXOHEMOVIROVAC

Autorizovaný

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated
- Myxoma virus, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

MIXOHEMOVIROVAC

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Králík

Způsob podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

6.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 0.50 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánní podání:****• Králík**

- Meat. 0 day

Intramuskulární podání:**• Králík**

- Meat. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI08AA01

QI08AD02

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

23/07/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Romvac Company S.A.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

100146

Datum změny stavu registrace:

29/09/2010

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/600000006382>