

# MIXOHIPRA-H LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Autoriseret

- Myxoma virus, strain VMI 30, Live

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

MIXOHIPRA-H LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kanin

### Administrationsvej:

Intrakutan anvendelse  
Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
3.00 50% cell culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intrakutan anvendelse:**

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI08AD02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

12/01/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2919 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

19/11/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.