

LYOMYXOVAX

Nicht autorisiert

- Water for injections
- Shope fibroma virus, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LYOMYXOVAX

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Zwergkaninchen

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.50 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rabbit (for reproduction)

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI08AD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

13/01/1982

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6230954 7/1982

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/07/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.