

# MIXOHEMOVIROVAC

Autorisiert

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

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

MIXOHEMOVIROVAC

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 0.50 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****subkutane Anwendung:****• Rabbit**

- Meat. 0 day

**intramuskuläre Anwendung:****• Rabbit**

- Meat. 0 day

---

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

QI08AA01

QI08AD02

---

**Abgaberegulung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Rumaenien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic  
Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in English

---

**Zulassungsinhaber:**

Romvac Company S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

23/07/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Romvac Company S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

100146

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/09/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006382>