

# ΜΙΧΟΗΠΡΑ-Η ΛΙΟΦΙΛΙΖΑΔΟ Υ ΔΙΣΟΛΒΕΝΤΕ ΠΑΡΑ ΣΥΣΠΕΝΣΙΟΝ ΙΝΥΕΚΤΑΒΛΕ ΠΑΡΑ ΚΟΝΕΙΟΣ

Εγκεκριμένο

- Myxoma virus, strain VMI 30, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ΜΙΧΟΗΠΡΑ-Η ΛΙΟΦΙΛΙΖΑΔΟ Υ ΔΙΣΟΛΒΕΝΤΕ ΠΑΡΑ ΣΥΣΠΕΝΣΙΟΝ ΙΝΥΕΚΤΑΒΛΕ ΠΑΡΑ ΚΟΝΕΙΟΣ

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κουνέλι

### Οδός χορήγησης:

Ενδοδερμική χρήση  
Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
3.00 50% cell culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδοδερμική χρήση:**

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI08AD02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

12/01/1988

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

2919 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/11/2013

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

## Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

## Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.