

# ΜΙΧΟΗΜΟΝΟΒΙΟΒΑΚ

Εξουσιοδοτημένο

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

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

ΜΙΧΟΗΜΟΝΟΒΙΟΒΑΚ

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Κουνέλι

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο εναιώρημα

**Withdrawal period by route of administration:****Υποδόρια χρήση:****• Κουνέλι**

- Κρέας. 0 Ημέρα

**Ενδομυϊκή χρήση:****• Κουνέλι**

- Κρέας. 0 Ημέρα

---

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

QI08AA01

QI08AD02

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Romvac Company S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

23/07/2004

---

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

Romvac Company S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός άδειας:**

100146

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

29/09/2010

---

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

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

---

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