

Cunibiovac Myxo Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizado

- Myxoma virus, strain Leon-162, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Cunibiovac Myxo Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intradérmica

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

3162.28 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00

Dosis infectiva 50% en cultivo celular

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

Vía intradérmica:

• **Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI08AD02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

8/02/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2742

Fecha del cambio de estado de la autorización:

8/02/2018

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

Documents

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059868>