

Pharmavac MXT lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Myönnetty

- Myxoma virus, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Pharmavac MXT lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kani

Antoreitti:

Ihon alle

Ihon sisään

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

4.20 log10 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Kani

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Ihon sisään:

-

Kani

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI08AD02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/10/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/121/99-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

26/10/1999

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.