

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Myönnetty

- Shope fibroma virus, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kani

Antoreitti:

Ihon sisään

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 50% cell culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon sisään:

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI08AD01

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 [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Hipra S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/06/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

267/89 DGV

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/05/2015

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.