File downloaded on 2025-11-30

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035440

LYOMYXOVAX

Non autorisé

- Water for injection
- Shope fibroma virus, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LYOMYXOVAX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

Lapin (pour la reproduction)

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 0.50 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.70 log10 (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Lapin (uniquement détenu comme animal de compagnie)

•

Lapin (pour la reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Lapin

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI08AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 doses de lyophilisat et de 1 flacon de 25 ml de solvant Boîte de 1 flacon de 10 doses de lyophilisat et de 1 flacon de 5 ml de solvant

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit: Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Boehringer Ingelheim Animal Health France
Date de l'autorisation de mise sur le marché: 13/01/1982
Site(s) de libération des lots du produit fini: Boehringer Ingelheim Animal Health France
Autorité responsable: French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety
Numéro de l'autorisation: FR/V/6230954 7/1982
Date de modification du statut de l'autorisation: 28/07/2022
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>
Documents

Résumé des caractéristiques du produit