

Cunibiovac Myxo Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Ovlašten

- Myxoma virus, strain Leon-162, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

Cunibiovac Myxo Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Intradermalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

3162.28 cell culture infective dose 50 / 1.00 cell culture infective dose 50

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za emulziju za injekciju

Withdrawal period by route of administration:**Supkutano:****• Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

Intradermalno:**• Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI08AD02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

8/02/2018

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Odgovorno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj autorizacije:

2742

Datum promjene statusa odobrenja:

8/02/2018

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

Documents

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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