

DERVAXIMYXO SG33

Ovlašten

- Myxoma virus, strain SG 33, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

DERVAXIMYXO SG33

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:

Intradermalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
2.70 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 0.10 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intradermalno:

• Rabbit

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomsko-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 [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Izo S.r.l.

Odgovorno tijelo:

MdS

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

10/09/2006

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

Documents

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/600000090427>