

IZOVAC MEVAX - Sospensione iniettabile per conigli

Heimilað

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain 3116-AP, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IZOVAC MEVAX - Sospensione iniettabile per conigli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
2048.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI08AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Izo S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/12/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/12/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.