

# LYOMYXOVAX

Non autorizzato

- Water for injection
- Shope fibroma virus, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

LYOMYXOVAX

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)

Coniglio (da riproduzione)

Coniglio

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.50 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

2.70 log<sub>10</sub> (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 unit(s)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**Coniglio (da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- 

**Coniglio**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI08AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/01/1982

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6230954 7/1982

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.