

Mixohipra-FSA sospensione após reconstituição do liofilizado para coelhos

Autorizzato

- Shope fibroma virus, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Coniglio

Via di somministrazione:

Uso intradermico

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intradermico:

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI08AD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/06/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

267/89 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/05/2015

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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