

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Registruotas

- Shope fibroma virus, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Triušis

Naudojimo būdas:

Leisti į odą

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 50% cell culture infectious dose / 0.50 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į odą:

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI08AD01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Laboratorios Hipra S.A.

Rinkodaros leidimo data:

23/06/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Hipra S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

267/89 DGV

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/05/2015

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.