

Lyomyxovax

Neautorizuotas

- Shope fibroma virus, Live

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Lyomyxovax

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Triušis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.70 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 0.50 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

-

Triušis

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

QI08AD02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Revoked

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos pažymėjimo numeris:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 51/87DGV

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/04/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098294>