

MIXOHEMOVIROVAC

Registruotas

- Myxoma virus, strain V-MXO-82, Live
- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain VSHI-CN 6, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

MIXOHEMOVIROVAC

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Triušis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Triušis

- Mėsa. 0 d.

Leisti į raumenis:

-

Triušis

- Mėsa. 0 d.

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

QI08AA01

QI08AD02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Romvac Company S.A.

Rinkodaros leidimo data:

22/07/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Romvac Company S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

100146

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/09/2010

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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