

Pharmavac MXT lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Autorisert

- Myxoma virus, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pharmavac MXT lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intradermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

4.20 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kanin

- Alt relevant vev. 0 dag
zero days

Intradermal bruk:

-

kanin

- Alt relevant vev. 0 dag
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AD02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovak

Bare tilgjengelig i Slovak

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/121/99-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/10/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027422>