

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Autorisert

- Shope fibroma virus, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Mixohipra-FSA suspensão após reconstituição do liofilizado para coelhos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Intradermal bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intradermal bruk:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/06/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

267/89 DGV

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/05/2015

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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