

Myxovac vakcina A.U.V.

Ikke autorisert

- Myxoma virus, strain MM 16005, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Myxovac vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AD02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/03/1977

Tilvirker for batchfrigivelse:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

2652/X/09 MgSzH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/01/2024

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