

File downloaded on 2026-04-15

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

# Lyomyxovax

Niedopuszczony do obrotu

- Shope fibroma virus, Live

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Lyomyxovax

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
2.70 log10 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI08AD02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Revoked

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/01/2022

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numer pozwolenia:**

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

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/04/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)