

MIXOHEMOVIROVAC

Upoważniony

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated
- Myxoma virus, Live

Product identification

Nazwa leku:

MIXOHEMOVIROVAC

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

6.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

3.00 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 0.50 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie podskórne:****• Rabbit**

- Meat. 0 day

Podanie domięśniowe:**• Rabbit**

- Meat. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI08AA01

QI08AD02

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

23/07/2004

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Romvac Company S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

100146

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/09/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006382>