

Lyomyxovax

Não autorizado

- Shope fibroma virus, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lyomyxovax

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.70 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI08AD02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

1 frasco de 10 doses de liofilizado + 1 frasco de 5 ml de solvente

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/01/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

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

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet