

MIXOHEMOVIROVAC

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

MIXOHEMOVIROVAC

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.00

dose infecciosa que causa infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

• **Rabbit**

- Meat. 0 dia

Via intramuscular:

• **Rabbit**

- Meat. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI08AA01

QI08AD02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

23/07/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Romvac Company S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

100146

Data de alteração do estado de autorização:

29/09/2010

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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