

LYOMYXOVAX

Neautorizat

- Water for injection
- Shope fibroma virus, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LYOMYXOVAX

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure (exclusiv ca animal de companie)

Iepure (pentru reproducție)

Iepure

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.50 mililitru(i) / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.70 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50/doză / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Iepure (exclusiv ca animal de companie)

-

Iepure (pentru reproducție)

- All relevant tissues. 0 zi

-

Iepure

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI08AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Portugheză
Finlandeză Suedeză Norwegian

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

13/01/1982

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6230954 7/1982

Data modificării statusului autorizației:

28/07/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.