

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000090862>

# CUNIVAX MIXOMA

Autorizat

- Myxoma virus, strain Borghi, Live

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

CUNIVAX MIXOMA

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Iepure

**Calea de administrare:**

Administrare intradermică

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unitate(i)

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

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

**Administrare intradermică:**

•

## **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI08AD02

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

14/12/1994

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/12/1994

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.