

File downloaded on 2026-07-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000098294>

Lyomyxovax

Neautorizat

- Shope fibroma virus, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lyomyxovax

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI08AD02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data autorizației de comercializare:

1/01/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

1/04/2023

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