

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044315>

FILAVAC MYX L JF613 SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR LAPINS

Oprávněný

- Myxoma virus, strain JF613, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FILAVAC MYX L JF613 SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION
INJECTABLE POUR LAPINS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)
[Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)
[Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#)
[Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intradermálne použitie:

-

Rabbit

- All relevant tissues. 0 day

-

Rabbit (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI08AD02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Filavie

Dátum registrácie lieku:

19/03/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Filavie

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/9660163 5/2018

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/01/2023

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

fr-puar-600000044315-np-rpe651-fr.pdf