

# MIXOHIPRA - H, Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Neoprávnený

- Myxoma virus, strain VMI 30, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MIXOHIPRA - H, Prášek a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.30 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Prášok a vehikulum na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Subkutánne použitie:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 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:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

---

## 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](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

19/06/1997

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

97/538/97-C

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/12/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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