

File downloaded on 2026-06-16

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

# Lyomyxovax

Ni odobreno

- Shope fibroma virus, Live

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Lyomyxovax

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.70 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

### Farmaceutska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI08AD02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Revoked

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Portuguese](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

1/01/2022

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Pristojni organ:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

1/04/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)