

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000082824>

FIBROLAP LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Tillfälligt
återkallad

- Shope fibroma virus, strain ATCC VR-112, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FIBROLAP LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kanin

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intradermal användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
3.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intradermal användning:

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

•

Young rabbit

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

•

Young rabbit

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AD01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Godkännandedatum:

30/05/1975

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3065 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.