

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Разрешен

- Myxoma virus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрадермално приложение

Трансдермално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

5.10 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

заек

- Meat and offal. 0 day

Интрадермално приложение:

•

заек

- Meat and offal. 0 day

Трансдермално приложение:

•

заек

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI08AD02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)
Налично само в [Czech](#)
Налично само в [Czech](#)
Налично само в [Czech](#)
Налично само в [Czech](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

5/06/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/191/91-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/09/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062633>