

МИКСОРЕН лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Разрешен

- Myxoma virus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

МИКСОРЕН лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия
MYXOREN lyophilisate and solvent for suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
5.80 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

заек

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

5 x 100 дози прилагани с двойна игла

5 x 50 дози прилагани с двойна игла

5 x 50 дози прилагани с двойна игла

1 x 50 дози прилагани с двойна игла

10 x 1 подкожни дози

5 x 1 подкожни дози

1 x 1 подкожна доза

5 x 20 субкутанни дози

1 x 20 субкутанни дози

5 x 10 субкутанни дози

1 x 10 субкутанни дози

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

1/10/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1617

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2006

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098431>