

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Registrováno

- Myxoma virus, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Králík

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intradermální podání

Transdermální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.10 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Králík

- Maso. 0 day

Intradermální podání:

-

Králík

- Maso. 0 day

Transdermální podání:

-

Králík

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI08AD02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 1.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 5 x 1.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 10 x 1.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 1 x 10.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 5 x 10.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 1 x 20.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 5 x 20.0 dávka LAH 3 ml

sklo lahvička 1 x 50.0 dávka LAH 3 ml
sklo lahvička 5 x 50.0 dávka LAH 3 ml
sklo lahvička 1 x 50.0 dávka LAH 3 ml
sklo lahvička 5 x 50.0 dávka LAH 3 ml

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

5/06/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/191/91-C

Datum změny stavu registrace:

12/09/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

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