

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Registrováno

- Myxoma virus, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Králík (v zájmovém chovu)

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Králík (v zájmovém chovu)

Intramuskulární podání:

-

Králík (v zájmovém chovu)

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

QI08AD02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

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:

5/07/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1481

Datum změny stavu registrace:

5/07/2007

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080128>