

MYXOREN liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai trušiem

Autoriseret

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MYXOREN liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai trušiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kanin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

2000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kanin

- Not specified. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI08AD02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på tjekkisk estisk engelsk fransk italiensk lettisk litauisk portugisisk rumænsk Slovensk finsk Svensk islandsk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på spansk tjekkisk tysk estisk engelsk fransk italiensk hollandsk portugisisk Slovakisk Svensk islandsk Norwegian

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på lettisk

Kun tilgængelig på [lettisk](#)
Kun tilgængelig på [lettisk](#)
Kun tilgængelig på [lettisk](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [litauisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/03/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/02/1433

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/03/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.