

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Zugelassen

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

125893.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rabbit

- Not specified. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI08AD02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

19/06/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1428/001-019

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/06/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.