

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Autorisiert

- Myxoma virus, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intradermale Anwendung

transdermale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

5.10 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

**Withdrawal period by route of administration:
subkutane Anwendung:**

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intradermale Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

transdermale Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI08AD02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)
Verfügbar nur in [Czech](#)
Verfügbar nur in [Czech](#)
Verfügbar nur in [Czech](#)
Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

5/06/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/191/91-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/09/2007

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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