

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Zugelassen

- Myxoma virus, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

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

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI08AD02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

5/07/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2007

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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