

Myxoren Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Εξουσιοδοτημένο

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Myxoren Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Κουνέλι

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

630957.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 tissue culture infective dose 50

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI08AD02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/09/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

1844

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

29/09/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059801>