

# MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Autorizado

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Conejos

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intradérmica

Vía transdérmica

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.10 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intradérmica:**

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía transdérmica:**

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI08AD02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

5/06/1991

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

97/191/91-C

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/09/2007

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.