

MYXOREN lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Myxoma virus, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

МИКСОРЕН лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия
MYXOREN lyophilisate and solvent for suspension for injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
5.80 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Conejos

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:

Bulgaria

Descripción del formato:Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1617

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2006

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098431>