

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Autorisé

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

125893.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Lapin

- Not specified. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI08AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/06/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/02/1428/001-019

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/06/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.