

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Autorisé

- Myxoma virus, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2000.00 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

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Lapin

- Viande et abats. 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:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)
Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/2007

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1481

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/07/2007

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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