

MYXOREN lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Engedélyezett

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

MYXOREN lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nyúl

nyúl

nyúl

Alkalmazás módja:

Transdermalis alkalmazás

Intradermalis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

2.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

3.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Transdermalis alkalmazás:

-

nyúl

- All relevant tissues. 0 day

Intradermalis alkalmazás:

-

nyúl

- All relevant tissues. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

nyúl

- Adipose tissue. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI08AD02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)
Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/06/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/191/91-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/06/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.