

# MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Igaliotas

- Myxoma virus, Live

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

---

### **Veikloji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Nemaistinis triušis

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

Leisti į raumenis

---

## Product details

### **Veikloji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

2000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

---

### **Vaisto forma:**

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti po oda:**

- 

**Nemaistinis triušis**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Nemaistinis triušis**

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI08AD02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)  
Pateikiama tik [Estonian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

### **Registruotojas:**

Bioveta a.s.

---

### **Marketing authorisation date:**

5/07/2007

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bioveta a.s.

---

### **Atsakinga institucija:**

State Agency Of Medicines

---

### **Registracijos pažymėjimo numeris:**

1481

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

5/07/2007

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080128>