

# MYXOREN – inj. sicc. ad us. vet

Igaliotas

- Myxoma virus, Live

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

МИКСОРЕН – лиоф. инж. разтвор за ветеринарномедицинска употреба  
MYXOREN – inj. sicc. ad us. vet

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

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

Triušis

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
5.80 log10 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](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti po oda:**

- **Triušis**
- 

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

QI08AD02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

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

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

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

---

**Registruotojas:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bioveta a.s.

---

**Atsakinga institucija:**

BFSA

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

0022-1617-22.08.2011

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

21/08/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [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/600000098431>