

MYXOREN lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre králiky

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

MYXOREN lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre králiky

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Konijn

Konijn

Toedieningsweg:

Transdermaal gebruik

Intradermaal gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.60 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.70 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.30 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Transdermaal gebruik:

- **Konijn**

- All relevant tissues. 0 day

Intradermaal gebruik:

- **Konijn**

- All relevant tissues. 0 day

Subcutaan gebruik:

- **Konijn**

- Adipose tissue. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI08AD02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

2/06/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/191/91-S

Wijzigingsdatum status toelating:

2/06/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085274>