

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Autorisert

- Myxoma virus, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2000.00 vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AD02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)
Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/07/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1481

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/07/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.