

A. OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM
PUDEŁKO TEKTUROWE LUB PLASTIKOWE

1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO

Myxoren liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Każda dawka zawiera:

Atenuowany wirus myksomatozy królików, szczep CAMP V-219 nie mniej niż $10^{3,3}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{5,8}$ TCID₅₀

3. WIELKOŚĆ OPAKOWANIA

1 x 1 dawka
5 x 1 dawka
10 x 1 dawka
1 x 10 dawek
1 x 20 dawek
5 x 10 dawek
5 x 20 dawek

4. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT



Królik.

5. WSKAZANIA LECZNICZE

6. DROGI PODANIA

Podanie podskórne.

7. OKRESY KARENCJI

Okres karencji:

Zero dni.

8. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Exp.

Produkt po rekonstytucji należy zużyć w ciągu 4 godzin.

9. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce (2-8°C).

Nie zamrażać.

Chronić przed światłem.

10. NAPIS „PRZED UŻYCIEM NALEŻY PRZECZYTAĆ ULOTKĘ.”

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

11. NAPIS „WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT”

Wyłącznie dla zwierząt.

12. NAPIS „PRZECHOWYWAĆ W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI”

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

13. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Grabikowski-Grabikowska PPHU
„INEX” Spółka Jawna

14. NUMERY POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 1844/08

15. NUMER SERII

Lot

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

FIOLKA SZKLANA 3 ml – 1 dawka

1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO

Myxoren

Liofilizat



2. SKŁAD ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

Każda dawka zawiera:

Atenuowany wirus myksomatozy królików, szczep CAMP V-219 nie mniej niż $10^{3,3}$ TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{5,8}$ TCID₅₀

1 dawka

3. NUMER SERII

Lot

4. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Exp.

Produkt po rekonstytucji należy zużyć w ciągu 4 godzin.

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

**FIOLKA SZKLANA 3 ml – 10 dawek, 20 dawek,
BUTELKA SZKLANA 7 ml – 10 dawek, 20 dawek**

1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO

Myxoren

Liofilizat



2. SKŁAD ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

Każda dawka zawiera:

Atenuowany wirus myksomatozy królików, szczep CAMP V-219 nie mniej niż $10^{3,3}$, TCID₅₀ i nie więcej niż $10^{5,8}$ TCID₅₀.

10 dawek

20 dawek

3. NUMER SERII

Lot

4. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Exp.

Produkt po rekonstytucji należy zużyć w ciągu 4 godzin.

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

FIOLKA SZKLANA TYPU INSULINA 3 ml – 1 ml

1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO

Myxoren

Rozpuszczalnik



2. SKŁAD ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

Sodu chlorek
Potasu chlorek
Sodu fosforan dwunastowodny
Potasu diwodorofosforan
Woda do wstrzykiwań

1 ml

3. NUMER SERII

Lot

4. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Exp.

Produkt po rekonstytucji należy zużyć w ciągu 4 godzin.

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

BUTELKA SZKLANA 10 ml – 10 ml

BUTELKA SZKLANA 20 ml – 20 ml

1. NAZWA WETERYNARYJNEGO PRODUKTU LECZNICZEGO

Myxoren

Rozpuszczalnik



2. SKŁAD ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNYCH

Sodu chlorek

Potasu chlorek

Sodu fosforan dwunastowodny

Potasu diwodorofosforan

Woda do wstrzykiwań

10 ml

20 ml

3. NUMER SERII

Lot

4. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Exp.

Produkt po rekonstytucji należy zużyć w ciągu 4 godzin.