

# MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Dopuszczony

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie śródskórne

Podanie przezskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.10 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania emulsji do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie podskórne:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie śródskórne:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie przezskórne:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI08AD02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)  
Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Bioveta a.s.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/06/1991

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Numer pozwolenia:**

97/191/91-C

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/09/2007

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.