

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Dopuszczony

- Myxoma virus, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

2000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Rabbit (non food-producing)

Podanie domięśniowe:

-

Rabbit (non food-producing)

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI08AD02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

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

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/07/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1481

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/07/2007

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080128>