

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Autorizado

- Myxoma virus, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI08AD02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio
Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1481

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.