

MYXOREN – inj. sicc. ad us. vet

Autorizado

- Myxoma virus, Live

Product identification

Nome do medicamento:

МИКСОПЕН – лиоф. инж. разтвор за ветеринарномедицинска употреба
MYXOREN – inj. sicc. ad us. vet

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#)
[Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
5.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

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

- Rabbit
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI08AD02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

1/10/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

BFSA

Número da autorização:

0022-1617-22.08.2011

Data de alteração do estado de autorização:

21/08/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098431>