

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Autorizat

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

125893.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Iepure

- Nu este specificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI08AD02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

19/06/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/02/1428/001-019

Data modificării statusului autorizației:

19/06/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.