

# MYXOREN – inj. sicc. ad us. vet

Autorizat

- Myxoma virus, Live

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Iepure

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
5.80 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Withdrawal period by route of administration:

**Administrare subcutanată:**  
• **Iepure**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**  
QI08AD02

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**  
Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**  
Valid

---

**Authorised in:**  
Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)  
Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**  
Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**  
Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Bioveta a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

BFSA

---

**Numărul autorizației:**

0022-1617-22.08.2011

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/08/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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