

# MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Oprávněný

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MYXOREN, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)  
[Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)  
[Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

125893.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

### Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

- 

**Rabbit**

- Not specified. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI08AD02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

19/06/2002

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Číslo registrácie:**

LT/2/02/1428/001-019

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/06/2007

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.