

# MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

Oprávněný

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MYXOREN, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční emulzi

### 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

Intradermálne použitie

Transdermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.10 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú emulziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Subkutánne použitie:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

**Intradermálne použitie:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

**Transdermálne použitie:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI08AD02

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)  
Dostupné len v [Česky](#)  
Dostupné len v [Česky](#)  
Dostupné len v [Česky](#)  
Dostupné len v [Česky](#)  
Dostupné len v [Česky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

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

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

---

### Dátum registrácie lieku:

5/06/1991

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

---

### Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Číslo registrácie:

97/191/91-C

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

12/09/2007

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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