

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Pooblaščno

- Myxoma virus, Live

Product identification

Ime zdravila:

MYXOREN, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti küülikutele

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba
intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
2000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

- **Rabbit (non food-producing)**

intramuskularna uporaba:

- **Rabbit (non food-producing)**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI08AD02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)
Na voljo samo v [Estonian](#)
Na voljo samo v [Estonian](#)
Na voljo samo v [Estonian](#)
Na voljo samo v [Estonian](#)
Na voljo samo v [Estonian](#)
Na voljo samo v [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

5/07/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja :

1481

Datum spremembe statusa dovoljenja:

5/07/2007

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080128>