

MYXOREN lyofilizat a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Godkänd

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

MYXOREN lyofilizat a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kanin

Kanin

Kanin

Administreringsväg:

Transdermal användning

Intradermal användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

2.60 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

3.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Transdermal användning:

-

Kanin

- All relevant tissues. 0 dygn

Intradermal användning:

-

Kanin

- All relevant tissues. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Kanin

- Adipose tissue. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AD02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

2/06/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/191/91-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/06/2005

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.