

# Castorex NEO suspension for injection for rabbits

Разрешен

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 2, strain F/12B, Inactivated

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Castorex NEO suspension for injection for rabbits

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

заек

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

0.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 500.00 microlitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**заек**

- All relevant tissues. 0 day  
zero days

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI08AA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

24/02/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Отговорен орган:**

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VMA86

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/02/2020

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

SK/V/0109/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)