

PESTORIN MORMYX

Разрешен

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated
- Myxoma virus, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

PESTORIN MORMYX

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

заек

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

7.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

3.30 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:**Подкожно приложение:**

- **заек**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI08AH01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Тази информация не е налична за този продукт.

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

120311

Дата на промяна в статуса на лиценза:

26/11/2012

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040115>