

# PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

630957.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1024.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**заек**

- Meat. 7 day

---

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

QI08AH01

---

**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 [Литовски](#)

Налично само в [Литовски](#)

Налично само в [Литовски](#)

---

## 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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Bioveta a.s.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/10/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**

State Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

LT/2/99/0978/001-003

---

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

27/04/2025

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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