

Castorex Neo, Injekční suspenze

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Castorex NEO suspension for injection for rabbits
Castorex Neo, Injekční suspenze

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Králík

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
0.30 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 500.00 microlitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Králík

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI08AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Datum registrace:

13/03/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/026/20-C

Datum změny stavu registrace:

13/03/2020

Referenční členský stát:

Slovensko

Číslo procedury:

SK/V/0109/001

Dotčený členský stát:

Česko Maďarsko Malta Polsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu