

PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Králík

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

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

-

Králík

- Meat. 7 day

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

QI08AH01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Litva

Popis balení:

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

13/10/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/99/0978/001-003

Datum změny stavu registrace:

27/04/2025

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.