

Castorex NEO suspension for injection for rabbits

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Castorex NEO suspension for injection for rabbits

Castorex NEO Zawiesina do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI08AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zulassungsdatum:

30/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/09/2020

Referenzmitgliedstaat:

Slowakei

Verfahrensnummer:

SK/V/0109/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Ungarn Malta Polen

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