

# PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Zugelassen

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain CAMP V-351, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

---

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

QI08AH01

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Lettland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

### **Zulassungsdatum:**

24/05/2001

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

### **Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

V/NRP/01/1335

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/05/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.