

Castorex NEO suspension for injection for rabbits

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Castorex NEO suspension for injection for rabbits

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.30 Unidad(es) de ensayo por inmovinación ligado a enzimas / 500.00

Microlitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Conejos

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI08AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

13/03/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/026/20-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2020

Estado miembro de referencia:

Eslovaquia

Número de procedimiento:

SK/V/0109/001

Estados miembros afectados:

República Checa Hungría Malta Polonia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.