

Pestorin inaktywowany wirus gorączki krwotocznej królików (RHD) szczep CAMP V-351 : Nie mniej niż 128 j.HA i nie więcej niż 1024 j. HA Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pestorin inaktywowany wirus gorączki krwotocznej królików (RHD) szczep CAMP V-351 : Nie mniej niż 128 j.HA i nie więcej niż 1024 j. HA Zawiesina do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Lapin

- Viande et abats. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI08AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)
Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/06/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1795

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/06/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.