

# PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

630957.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
1024.00 unit(s) / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Supkutano:**

- 

**Rabbit**

- Meat. 7 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI08AH01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/10/1999

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

LT/2/99/0978/001-003

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/04/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.