

# PESTORIN MORMYX

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

PESTORIN MORMYX

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

nyúl

**Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

3.30 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

7.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Subcutan alkalmazás:**

- 

**nyúl**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI08AH01

---

**Rendelhetőség:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bioveta a.s.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

25/06/2007

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bioveta a.s.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**

120311

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/09/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.