

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

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 liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nyúl

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

nyúl

- Meat and offal. 7 day

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

Anatómiai, terápiais és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI08AH01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)
Csak itt érhető el [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/05/2001

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/01/1335

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/05/2001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.