

Pestorin Mormyx vakcina A.U.V.

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Pestorin Mormyx vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nyúl

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

128.00 haemagglutinating units / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

3.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Por és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

nyúl

- Meat and offal. 7 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI08AH

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

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

Csomagolás leírása:

I. típusú injekciós üveg, légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva.
1x20 adag kartondobozban.

I. típusú injekciós üveg, légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva.
1x10 adag kartondobozban.

I. típusú injekciós üveg, légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva.
1x1 adag műanyag dobozban.

I. típusú injekciós üveg, légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva.
5x20 adag kartondobozban.

I. típusú injekciós üveg, légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva.
10x1 adag műanyag dobozban.

I. típusú injekciós üveg, légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárva.
5x1 adag műanyag dobozban.

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/04/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/04/2006

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086097>