

PESTORIN MORMYX

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PESTORIN MORMYX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnáslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI08AH01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

120311

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/09/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.