

PESTORIN MORMYX

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

PESTORIN MORMYX

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Kanína

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar undir húð:****• Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI08AH01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Rúmenía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

120311

Dagsetning leyfisbreytingar:

26/11/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040115>