

PESTORIN MORMYX, líofilizatas ír skiediklis ínjekcinei suspensíjai

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PESTORIN MORMYX, líofilizatas ír skiediklis ínjekcinei suspensíjai

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

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

-

Kanína

- Kjöt. 7 dagar

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

QI08AH01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/10/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/99/0978/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2025

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.