

# PESTORIN MORMYX

Autorizzato

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

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

PESTORIN MORMYX

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Coniglio

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.30 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso sottocutaneo:**

• **Coniglio**

- carne e visceri. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI08AH01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

25/06/2007

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

120311

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/11/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

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