

# CASTOMIX Lyophilisate and suspension for injection for rabbits

Autorizzato

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain PHB 98, Inactivated
- Myxoma virus, strain MAV, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CASTOMIX Lyophilisate and suspension for injection for rabbits

Castomix Liofilizat i zawiesina do wstrzykiwań

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Coniglio

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1280.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Coniglio**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

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

QI08AH01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/04/2007

---

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

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1744

---

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

5/04/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Slovacchia

---

**Numero di procedura:**

SK/V/0103/001

---

**Stati membri interessati:**

Polonia

---

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