

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Trusis

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

630957.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

1024.00 vienība(s) / 1.00 vienība(s)

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI08AH01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

5 x 10 devas. Suspensija iepildīta 20 ml flakonos (10 devas). Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (10 devas) vai 3 ml flakonos (10 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

5 x 20 devas. Suspensija iepildīta 20 ml flakonos (20 devas). Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (20 devas) vai 3 ml flakonos (20 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas

aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

5 x 1 deva. Suspensija iepildīta 3 ml flakonos (1 deva). Liofilizāts iepildīts 3 ml flakonos (1 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

1 x 5 devas. Suspensija iepildīta 9 ml (6R) flakonos (5 devas) . Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (5 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

10 x 5 devas. Suspensija iepildīta 9 ml (6R) flakonos (5 devas) . Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (5 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

1 x 20 devas. Suspensija iepildīta 20 ml flakonos (20 devas). Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (20 devas) vai 3 ml flakonos (20 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

1 x 1 deva. Suspensija iepildīta 3 ml flakonos (1 deva). Liofilizāts iepildīts 3 ml flakonos (1 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

10 x 1 deva. Suspensija iepildīta 3 ml flakonos (1 deva). Liofilizāts iepildīts 3 ml flakonos (1 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

5 x 5 devas. Suspensija iepildīta 9 ml (6R) flakonos (5 devas) . Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (5 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

1 x 10 devas. Suspensija iepildīta 20 ml flakonos (10 devas). Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (10 devas) vai 3 ml flakonos (10 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

10 x 10 devas. Suspensija iepildīta 20 ml flakonos (10 devas). Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (10 devas) vai 3 ml flakonos (10 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

10 x 20 devas. Suspensija iepildīta 20 ml flakonos (20 devas). Liofilizāts iepildīts 9 ml flakonos (6R) (20 devas) vai 3 ml flakonos (20 devas). Abas vakcīnas sastāvdaļas iepildītas 1. tipa stikla flakonos. Suspensijas flakoni ir blīvi noslēgti ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, un liofilizāta flakoni ir blīvi noslēgti ar liofilizācijas aizbāzni un alumīnija vāciņu. Flakoni ir ievietoti kartona kastītē.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bioveta a.s.

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/05/2001

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bioveta a.s.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/01/1335

Atļaujas statusa maiņas datums:

24/05/2001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails