

PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PESTORIN MORMYX, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

630957.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1024.00 enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

kanin

- Kjøtt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AH01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/99/0978/001-003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.