

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Rabbit

- Meat and offal. 7 day

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI08AH01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)
Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/05/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/01/1335

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/05/2001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.