

# Pestorin Mormyx lyofilizat a rozpustadla na injekcnu suspenziu

Upowazniony

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

## Product identification

### Nazwa leku:

Pestorin Mormyx lyofilizat a rozpustadla na injekcnu suspenziu

---

### Numer pozwolenia:

Dostepne wyacznie w [Angielski](#)

Dostepne wyacznie w [Angielski](#)

---

### Docelowe gatunki zwierzat:

Dostepne wyacznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Droga podania:

Podanie podskorne

---

## Product details

### Numer pozwolenia / Moc :

Dostepne wyacznie w [Angielski](#)

1024.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
5.80 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie podskórne:**

• **Rabbit**

- All relevant tissues. 0 day  
zero days

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI08AH01

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w Angielski Italian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

28/03/2002

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

97/001/02-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/03/2002

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027568>