

# Castorex NEO suspension for injection for rabbits

Autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 2, strain F/12B, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Castorex NEO suspension for injection for rabbits

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.30 unidade de ensaio imunoenzimático / 500.00 microlito

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via subcutânea:**

- 

**Rabbit**

- All relevant tissues. 0 dia  
zero days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/03/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/026/20-C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/03/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Eslováquia

---

**Número de procedimento:**

SK/V/0109/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

República Checa Hungria Malta Polónia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.