File downloaded on 2025-12-03

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000035635

# 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 Castorex NEO Zawiesina do wstrzykiwań

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

## Via de administração:

Via subcutânea

# Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 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

#### **Autorisado em:**

Polónia

#### 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 <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

# 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:

30/09/2020

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

Pharmagal Bio spol. s r.o.

#### **Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

#### Número da autorização:

3008

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

30/09/2020

#### 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