

Pestorin Mormyx Iyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Pestorin Mormyx Iyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1024.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

5.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

• **Rabbit**

- All relevant tissues. 0 dia
zero days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI08AH01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

28/03/2002

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/001/02-S

Data de alteração do estado de autorização:

28/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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