

# PESTORIN - suspension for injection

Autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

ПЕСТОРИН - инжекционна суспензия

PESTORIN - suspension for injection

### 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](#)

128.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 Dose

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

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

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 7 dia

---

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

QI08AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

---

## 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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Bioveta a.s.

---

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

12/03/1999

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2207

---

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

1/06/2009

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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