

CASTOMIX Lyophilisate and suspension for injection for rabbits

Autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain PHB 98, Inactivated
- Myxoma virus, strain MAV, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CASTOMIX Lyophilisate and suspension for injection for rabbits

Castomix Liofilizat i zawiesina do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

1280.00 unidades hemaglutinantes / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Rabbit

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI08AH01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

5/04/2007

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:

1744

Data da alteração do estado de autorização:

5/04/2007

Estado-Membro de referência:

Eslováquia

Número de procedimento:

SK/V/0103/001

Estados-Membros envolvidos:

Polónia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet