

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Oprávněný

- Myxoma virus, strain CAMP V-219, Live
- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain CAMP V-351, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

630957.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Rabbit

- Meat and offal. 7 day

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI08AH01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)
Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

24/05/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta, a.s.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/01/1335

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/05/2001

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.