

CASTOMIX lyofilizát a suspenzia na injekčné použitie pre králiky

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CASTOMIX lyofilizát a suspenzia na injekčné použitie pre králiky

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](#)

1280.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a suspenzia na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Rabbit

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI08AH01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenené liekovky - Typ I (lyofilizát a suspenzia). Chlorobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce suspenziu). Brómobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce lyofilizát). Hliníkový uzáver (1x40 dávok)

Sklenené liekovky - Typ I (lyofilizát a suspenzia). Chlorobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce suspenziu). Brómobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce lyofilizát). Hliníkový uzáver (1x20 dávok)

Sklenené liekovky - Typ I (lyofilizát a suspenzia). Chlorobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce suspenziu). Brómobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce lyofilizát). Hliníkový uzáver (1x10 dávok)

Sklenené liekovky - Typ I (lyofilizát a suspenzia). Chlorobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce suspenziu). Brómobutylové gumenné zátky (liekovky

obsahujúce lyofilizát). Hliníkový uzáver (1x5 dávok)
Sklenené liekovky, typ I (lyofilizát a suspenzia). Chlorobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce suspenziu). Brómobutylové gumenné zátky (liekovky obsahujúce lyofilizát). Hliníkový uzáver (1x1 dávka)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Dátum registrácie lieku:

8/09/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/045/06-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/09/2006

Referenčný členský štát:

Slovensko

Číslo postupu:

SK/V/0103/001

Dotknuté členské štáty:

Poľsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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