

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Ima
dovoljenje za
promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

1024.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Farmaceutska oblika:

Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Rabbit

- Meat and offal. 7 day

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI08AH01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/05/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/01/1335

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/05/2001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.