

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Godkänd

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

Produkts identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PESTORIN MORMYX liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai trušiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kanin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
630957.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1024.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kanin

- Meat and offal. 7 dygn

Iespējama lokāla audu reakcija, kura izzūd 7 dienu laikā.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AH01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

24/05/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/01/1335

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/05/2001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.