

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027231>

Zylexis Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Разрешен

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Zylexis Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче
котка
говеда
кон
свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- All relevant tissues. 0 day

•

кон

- All relevant tissues. 0 day

•

свиня

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QL03AX

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки
Налично само в Словашки
Налично само в Словашки
Налично само в Словашки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Дата на разрешение за търговия:

9/06/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/021/05-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/06/2005

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.