

# ZYLEXIS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Разрешен

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ZYLEXIS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

кон

говеда

свиня

---

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**куче**

- 

**котка**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QL03AX

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Czechia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

Налично само в [Czech](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/10/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium SA

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

97/079/03-C

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/10/2003

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065316>