

# Zylexis lyofilizát a riedidlo na injekčnú suspenziu pre psov, mačky, kone, hovädzí dobytok a ošípané

Autoriseret

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Zylexis lyofilizát a riedidlo na injekčnú suspenziu pre psov, mačky, kone, hovädzí dobytok a ošípané

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hund

Kat

Kvæg

Hest

Svin

---

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

---

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

## Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Subkutan anvendelse:

- **Hund**
- **Kat**

### Intramuskulær anvendelse:

- **Kvæg**  
- All relevant tissues. 0 dag
  - **Hest**  
- All relevant tissues. 0 dag
  - **Svin**  
- All relevant tissues. 0 dag
- 

## Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QL03AX

---

## Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

## Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Slovakia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

9/06/2005

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/021/05-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/06/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

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