

# Zylexis > 230 IFN/ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Zugelassen

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Zylexis > 230 IFN/ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Katze

Schwein

Hund

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QL03AX

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

30/09/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1329

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/09/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.