

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Zorros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

180000000.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Zorros

- Not applicable. no withdrawal period Ni smislelno.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07BD

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

30/12/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0192/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/03/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.