

LYSVULPEN, peroraliné suspensija

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

LYSVULPEN, peroraliné suspensija

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Zorros

Perro mapache

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

18000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Zorros

• Perro mapache

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI07BD

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

23/09/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

SFVS

Número de autorización:

LT/2/99/0942/001-010

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/07/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100365>