

LYSVULPEN, perorálna suspenzia

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LYSVULPEN, perorálna suspenzia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Renard

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Renard

- Non applicable. 0 day not applicable

-

Raccoon dog

- Non applicable. 0 day not applicable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07BD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/03/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/003/05-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/03/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.