

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

Autorisé

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Chien  
Chat  
Bovins  
Cheval  
Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée  
Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

**Chien**

- 

**Chat**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

**Porc**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

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

QL03AX

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Disponible 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

---

## 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:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/06/2005

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/021/05-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/06/2005

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

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