

# ZYLEXIS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorisé

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ZYLEXIS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### Substance active:

Disponibile uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval

Bovins

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Chien**

- 

**Chat**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QL03AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Disponible en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## 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:**

30/10/2003

---

**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:**

97/079/03-C

---

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

30/10/2003

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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/600000065316>