

LYSVULPEN, Perorální suspenze

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LYSVULPEN, Perorální suspenze

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](#)

180000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

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

QI07BD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé 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](#)

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](#)

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:

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:

7/07/2009

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:

97/078/09-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/09/2014

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.