

LYSVULPEN - por. ad us. vet.

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LYSVULPEN - por. ad us. vet.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Renard

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Romanian](#)

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

QI07BD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/04/2007

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1737-03.04.2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/04/2012

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