

# LYSVULPEN, peroraliné suspensija

Autorisé

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

LYSVULPEN, peroraliné suspensija

---

**Substance active:**

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 active / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
18000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

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

**Voie orale:**

- 

**Renard**

- 

**Raccoon dog**

---

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

QI07BD

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Bioveta a.s.

---

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

23/09/1999

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/99/0942/001-010

---

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

21/07/2009

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100365>