

Lysvulpen por. suspensija iekšķīgai lietošanai rudajām lapsām un jenotsuņiem

Engedélyezett

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Lysvulpen por. suspensija iekšķīgai lietošanai rudajām lapsām un jenotsuņiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

róka

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

180000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

róka

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07BD

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/09/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta, a.s.

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/97/0592

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/09/1997

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097238>