

ZYLEXIS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Viðurkennt

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ZYLEXIS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur
Köttur
Hestur
Nautgripir
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QL03AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/10/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/079/03-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/10/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065316>