

# LYSVULPEN, oralna suspensija, za lisice i kunopse

Heimilað

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

LYSVULPEN, oralna suspensija, za lisice i kunopse

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)  
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.80 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.80 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Mixtúra, dreifa

---

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

QI07BD

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Króatía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í króatíska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bioveta a.s.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

2/06/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bioveta a.s.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

UP/I-322-05/18-01/424

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

23/08/2023

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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