

Zylexis lyofilizát a riedidlo na injekčnú suspenziu pre psov, mačky, kone, hovädzí dobytok a ošípané

Autorizzato

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Zylexis lyofilizát a riedidlo na injekčnú suspenziu pre psov, mačky, kone, hovädzí dobytok a ošípané

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

-

Gatto

Uso intramuscolare:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Cavallo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Suino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QL03AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Available in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

9/06/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/021/05-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/06/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027231>