

Lysvulpen vakcina A.U.V.

Igaliotas

- Rabies virus, strain SAD B19, Live
- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Lysvulpen vakcina A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Lapė

Meškėnas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

6.25 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [English](#)

6.25 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Vaisto forma:

Geriamasis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Vartoti per burną:**

-

Lapė

-

Meškėnas

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07BX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:Pateikiama tik [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Alphavet Zrt.

Marketing authorisation date:

16/07/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/07/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085518>