

Lysvulpen vakcina A.U.V.

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Lysvulpen vakcina A.U.V.

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

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

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni orali

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI07BX

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ungeriz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Alphavet Zrt.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

16/07/2007

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bioveta, a.s.

Awtorità responsabbli:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

16/07/2007

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