

# LYSVULPEN peroralna suspensija za lisice

Geautoriseerd

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

LYSVULPEN peroralna suspensija za lisice

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Vos

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

180000000.00 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

•

**Vos**

- Not applicable. no withdrawal period Ni smislelno.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07BD

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovenië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)  
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

30/12/1999

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Toelatingsnummer:**

NP/V/0192/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

21/02/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000154394>