

LYSVULPEN, oralna suspensija, za lisice i kunopse

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LYSVULPEN, oralna suspensija, za lisice i kunopse

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

rev

mårhund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.80 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.80 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07BD

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/06/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

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

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/08/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.