

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Dopuszczony

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
180000000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Fox

- Not applicable. no withdrawal period
Ni smislelno.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07BD

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Dostępne wyłącznie w słoweński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/12/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

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

Numer pozwolenia:

NP/V/0192/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/03/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.