

# LYSVULPEN, peroralna suspenzia

Dopuszczony

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

LYSVULPEN, peroralna suspenzia

### 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](#)

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

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- 

**Fox**

- Not applicable. 0 day not applicable

- 

**Raccoon dog**

- Not applicable. 0 day not applicable

---

**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 słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Bioveta a.s.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/03/2005

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta a.s.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Numer pozwolenia:**

97/003/05-S

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/03/2005

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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