

# LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Autorizado

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

180000000.00

50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) / 1.00

Dose

### Forma farmacêutica:

Suspensão oral

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Fox**

- Not applicable. no withdrawal period Ni smislelno.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07BD

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslovénia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

Disponível apenas em Slovenian

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

30/12/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

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

---

**Número da autorização:**

NP/V/0192/001

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

21/02/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

---

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