

LYSVULPEN

Autorizat

- Rabies virus, strain SAD, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LYSVULPEN

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vulpe

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07BD

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Saci de polietilenă x 1000 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 900 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 800 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 700 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 600 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 500 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 400 doze (momeli)

Saci de polietilenă x 350 doze (momeli)

Colet de carton x 400 doze

Colet de carton x 600 doze (momeli)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

4/03/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

130007

Data modificării statusului autorizației:

13/01/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului