

Zylexis lyofilizat a riedidlo na injekčnú suspenziu pre psov, mačky, kone, hovädzí dobytok a ošípané

Autorizat

- Orf virus, strain D1701, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Zylexis lyofilizat a riedidlo na injekčnú suspenziu pre psov, mačky, kone, hovädzí dobytok a ošípané

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

- **Câine**
- **Pisică**

Administrare intramusculară:

- **Bovine**
- All relevant tissues. 0 zi
- **Cal**
- All relevant tissues. 0 zi
- **Porc**
- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QL03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Disponibile numai în [Slovak](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

9/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/021/05-S

Data modificării statusului autorizației:

9/06/2005

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027231>