

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Oprávněný

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

180000000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Fox

- Not applicable. no withdrawal period Ni smislelno.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07BD

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

30/12/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

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

Číslo registrácie:

NP/V/0192/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/03/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.