

# LYSVULPEN, perorálna suspenzia

Oprávněný

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

LYSVULPEN, perorálna suspenzia

### 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](#)

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

•

**Fox**

- Not applicable. 0 day not applicable

•

**Raccoon dog**

- Not applicable. 0 day not applicable

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07BD

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Vakcína (alumínioplastový blister v návnade) v kartóne - Skupinové balenie 30x20 dávok (t.j. 600 dávok). (600x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade balené v kartóne (20x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v kartóne (40x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade (350x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a/alebo kartóne (400 x 1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a kartóne (500x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a kartóne (600x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a kartóne (700x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a kartóne (800x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a kartóne (900x1.8 ml)

Alumínio-plastové blistre umiestnené v návnade v polyetylénových sáčkoch a kartóne (1000x1.8 ml)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

1/03/2005

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

97/003/05-S

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

1/03/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)