

LYSVULPEN, perorálna suspenzia

Oprávnený

- 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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliansky](#) [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 log₁₀ 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:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Dokumenty

Combined File of all Documents