

LYSVULPEN, Perorální suspenze

Oprávněný

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Product identification

Názov lieku:

LYSVULPEN, Perorální suspenze

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

180000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Fox

-

Raccoon dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07BD

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

7/07/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/078/09-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/09/2014

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082483>