

File downloaded on 2026-06-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/700000154393>

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Ima dovoljenje za
promet

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

LYSVULPEN peroralna suspenzija za lisice

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
180000000.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Peroralna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Fox

- Not applicable. no withdrawal period Ni smiselno.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07BD

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

a) Za ročno polaganje Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano v kartonsko škatlo s fiksim razdelkom po 20 kosov. Skupno pakiranje v kartonski škatli je 30x20 odmerkov (t.j. 600 odmerkov).

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -po 400 odmerkov, prosto postavljenih v toplotno izolirano kartonsko škatlo.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 350 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 400 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 500 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 600 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 700 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 800 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 900 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

b) Za metanje iz letala Cepivo (aluminijsko-plastična kapsula z vakcinacijskim virusom, postavljena v vabo) je pakirano: -prosto v polietilenskih vrečah po 1000 odmerkov v toplotno izolirani kartonski škatli.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/12/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0192/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/03/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje