

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000100365>

LYSVULPEN, peroralin  suspensija

Godkänd

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LYSVULPEN, peroralin  suspensija

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

R v

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [slovenska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

18000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Oral suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07BD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

23/09/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/07/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.