

LARYNGOVAC

Nicht
autorisiert

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

LARYNGOVAC

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

intraokulare Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.50 log₁₀ unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Instillationslösung zur intraokularen Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intraokulare Anwendung:

-

Huhn

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Zypern

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/11/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

10327

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/07/2024

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