

POULVAC LARYNGO

Εξουσιοδοτημένο

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Salisbury 146, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

POULVAC LARYNGO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ωτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.50 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Οφθαλμική χρήση:**• Ωοτόκος όρνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

• Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

• Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AD08

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

13/01/1984

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός άδειας:

FR/V/7456349 4/1984

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

13/01/2009

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038825>