

LARYNGO-VAC KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Mhux
awtorizzat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Product identification

Isem tal-mediċina:

LARYNGO-VAC KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġo l-għajn

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

2.50 50% Embryo Infective Dose / 0.04 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-instillazzjoni għal ġo l-għajn

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal ġo l-għajn:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Portuguese](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

16/12/1985

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

35540/K2199/17-12-1985/K-0025601

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/01/2009

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