

LASOVAK PLUS

Niet gemachtigd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LASOVAK PLUS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Duif

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1024.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Duif

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01EA01

Afleverstatus:

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

Status toelating:Surrendered

Authorised in:Duitsland

Package description:Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

27/03/1997

Productielocaties partijvrijgifte:

IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Toelatingsnummer:

190a/96

Wijzigingsdatum status toelating:

26/04/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072821>