

LARYNGO-VAC KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Niet
gemachtigd

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LARYNGO-VAC KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intraoculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor intraoculaire instillatie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraoculair gebruik:

-

Kip

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

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/12/1985

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

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

Datum toelatingswijziging:

8/01/2009

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