

File downloaded on 2026-04-13

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

POULVAC LARYNGO LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULAIRE POUR POULES

Autorizat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Salisbury 146, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

POULVAC LARYNGO LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULAIRE POUR POULES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:
administrare oftalmică:**

•

Găină (găină ouătoare)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Găină (pentru reproducție)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Găină (broiler)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD08

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Data autorizației de comercializare:

13/01/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/7456349 4/1984

Data modificării statusului autorizației:

13/01/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.