

LASOVAK PLUS

Neautorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LASOVAK PLUS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1024.00 haemagglutinating units / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Porumbel

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01EA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/03/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

IDT Biologika GmbH

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

190a/96

Data modificării statusului autorizației:

26/04/2021

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.