

LARYNGO-VAC KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Neautorizat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LARYNGO-VAC KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΦΘΑΛΜΙΚΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 0.04 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru soluție pentru instilație intraoculară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraoculară:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

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 Greacă

Disponibile numai în Greacă

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

16/12/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

8/01/2009

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