

File downloaded on 2025-12-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000985450>

LARYNGOVAC

Neautorizat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LARYNGOVAC

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 log10 unit(s) / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție pentru instilație intraoculară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraoculară:

-

Găină

- Ouă. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI

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 Greacă 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 Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

29/11/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

10327

Data modificării statusului autorizației:

10/07/2024

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