

LARINGOVAC

Autorisé

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain LTI-P, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LARINGOVAC

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.10 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie oculonasale:

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

Administration par nébulisation:

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD08

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/03/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150402

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/04/2022

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.