

LARINGOVAC

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LARINGOVAC

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oculonasal
Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.50

dose infecciosa que causa infeção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Intervalo de segurança por via de administração:**Via ocular:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Egg. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD08

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/03/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150402

Data da alteração do estado de autorização:

11/04/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.