

LARINGOVAC

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LARINGOVAC

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare oculonazală

Administrare prin nebulizare

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.10 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare oculonazală:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 0 zi

Administrare prin nebulizare:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD08

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon din sticlă x 3000 doze

Flacon din sticlă x 2000 doze

Flacon din sticlă x 1000 doze

Flacon din sticlă x 500 doze

Flacon din sticlă x 250 doze

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

5/03/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150402

Data modificării statusului autorizației:

11/04/2022

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului