

# AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Avipro ND C131 Lyofilisaat voor suspensie

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

пиле

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Локално приложение

Очно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

15848900.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Прилагане във вода за пиене:**

- 

**пуйка**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

- 

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Локално приложение:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Очно приложение:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AD06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/05/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 10493

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/02/2022

---

**Референтна държава членка:**



Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени  
продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите  
на друг език по-долу.