

AVIPRO ND LASOTA

Pozastavena

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

AVIPRO ND LASOTA

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Kuře (brojleři)

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Nitrooční podání

Podání rozprašováním

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#)

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• **Chicken (chick, for replacement)**

- Maso. 0 day

• **Kuře (brojleři)**

- Maso. 0 day

Nitrooční podání:

• **Chicken (chick, for replacement)**

- Maso. 0 day

• **Kuře (brojleři)**

- Maso. 0 day

Podání rozprašováním:

• **Chicken (chick, for replacement)**

- Maso. 0 day

• **Kuře (brojleři)**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Suspended

Authorised in:

Španelsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)
K dispozici pouze v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/08/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Odpovědný orgán:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

3461 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059066>