

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Avipro ND C131 Lyofilisaat voor suspensie

Avipro ND C131 Lyophilisat pour suspension

Avipro ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Krůta

Kuře

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Topické podání

Oční podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

15848900.00 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](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Podání v pitné vodě:****• Krůta**

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

• Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Topické podání:**• Kuře**

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Oční podání:**• Kuře**

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

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:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V315314

Datum změny stavu registrace:

10/03/2008

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0239/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Francie Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062347>