

AviPro ND LASOTA

Ikke autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AviPro ND LASOTA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Massebehandling ved nebulisering

Okulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Kylling

- Meat and offal. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Kylling

- Meat and offal. 0 dag

Okulær anvendelse:

-

Kylling

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)
Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Lohmann Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

19/06/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1961-28.02.2013

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/07/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.