

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Okulonasal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Høns

-

Kalkun

Okulonasal anvendelse:

-

Høns

-

Kalkun

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:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

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

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Lohmann Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

24/11/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

31813/31-03-2023/K-0176705

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/03/2023

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.

Indlægsseddel

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