

AviPro ND C131 Lyophilisate for Suspension for Chickens and Turkeys

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AviPro ND C131 Lyophilisate for Suspension for Chickens and Turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Vernebeln

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

15848900.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

Anwendung am Auge:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

22/08/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 52127/3034

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/11/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0239/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland
Frankreich Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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