

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AVIPRO ND C131 liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină și curci

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

topisch

Anwendung am Auge

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

15848900.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

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

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Truthuhn

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

-

Huhn

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

topisch:

-

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

4/12/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

220041

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/12/2023

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.