

# AVIPRO ND LASOTA

Zulassung  
ruhend

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

AVIPRO ND LASOTA

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Küken, für Nachzucht

Huhn, zur Fleischproduktion

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

intraokulare Anwendung

zum Vernebeln

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

• **Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 day

**intraokulare Anwendung:**

• **Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 day

**zum Vernebeln:**

• **Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

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

QI01AD06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung ruhend

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)  
Verfügbar nur in [Spanish](#)

---

## 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:**

Elanco GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

11/08/2016

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Zulassungsnummer:**

3461 ESP

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059066>