

# AviPro ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

AviPro ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

---

### **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](#)

1000000.00 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**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:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

17/07/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.03159.02.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/02/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/03/2026

Herunterladen

2613868-paren-20170801.pdf.pdf