

Avipro ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Avipro ND C131 Lyofilisaat voor suspensie

Avipro ND C131 Lyophilisat pour suspension

Avipro ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

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:

Belgien

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:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

10/03/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V315314

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2008

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)