

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AviPro ND C131 liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām un tītariem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

topisch

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

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:

21/05/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/MRP/08/1562

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/05/2008

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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