

# 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01AD06

---

**Abgaberegelung:**

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 Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litalisch 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

Combined File of all Documents

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