

AVI ND La Sota vakcina A.U.V.

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AVI ND La Sota vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

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:

Laprovvet Hungary Kft.

Zulassungsdatum:

16/10/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laprovét Hungary Kft.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/2009

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