

AviPro ND LASOTA

Nicht autorisiert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviPro ND LASOTA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Küken

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Vernebeln

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.00 log₁₀ (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anwendung am Auge:

-

Küken

- 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:

Surrendered

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

19/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1961-28.02.2013

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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