

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Nicht
autorisiert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

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:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

24/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

128374/28-12-2020/25-11-2021/K-0176703

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/11/2021

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