

# AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Huhn

Truthuhn

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

okulonasale Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/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:**

Zulassung gültig

---

### **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:**

31813/31-03-2023/K-0176705

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/03/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Packungsbeilage

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