

# AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AVIPRO ND C131

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Τοπικός/Τοπικά

Οφθαλμική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15848900.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

- 

**Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

**Τοπικός/Τοπικά:**

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

**Οφθαλμική χρήση:**

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/01/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

103923

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/01/2010

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά  
Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.