

# Avipharm ND lyofilizát na suspenziu pre kurčatás

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Avipharm ND lyofilizát na suspenziu pre kurčatás

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Vía inhalatoria

Vía oftálmica

Vía nasal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 100.00 Microlitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/11/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/122/00-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/11/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.