

AVIPRO ND LASOTA

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIPRO ND LASOTA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de reposición

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía intraocular

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Vía intraocular:

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de 10000 dosis

Caja con 10 viales de 5000 dosis

Caja con 10 viales de 2500 dosis

Caja con 10 viales de 1000 dosis y 10 viales de 1000 dosis de diluyente con

Caja con 10 viales de 500 dosis

Caja con 1 vial de 10000 dosis

Caja con 1 vial de 5000 dosis

Caja con 1 vial de 2500 dosis

Caja con 1 vial de 1000 dosis de liofilizado y 1 vial de 1000 dosis de dilu

Caja con 1 vial de 500 dosis

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/08/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3461 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado