

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Avipro ND C131 Lyofilisaat voor suspensie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Tópico

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

15848900.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

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

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

Tópico:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

Vía oftálmica:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/05/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10493

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/02/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0239/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Estonia Francia Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.