

# AviPro ND LASOTA

No autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AviPro ND LASOTA

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollitos

Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Nebulización

Vía oftálmica

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log 10 50 % dosis infecciosa embrión/Dosis / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollitos**

- Meat and offal. 0 Día

**Nebulización:**

- 

**Pollitos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía oftálmica:**

- 

**Pollitos**

- 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)  
Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

19/06/2008

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Número de autorización:**

0022-1961-28.02.2013

---

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

23/07/2023

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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