

# AviPro ND LASOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

No  
autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

AviPro ND LASOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en English

### **Especies de destino:**

Pavos

Gallinas

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Vía ocular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

7.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Vial

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión oculonasal

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en agua de bebida:

- 

##### **Pavos**

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

- 

##### **Gallinas**

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

### Vía oculonasal:

- 

##### **Pavos**

- Meat. 0 Día

- Egg. 0 Día

- 

##### **Gallinas**

- Meat. 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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:**

2/02/1995

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

16019

---

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

15/12/2025

---

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.