

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Volitatud

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana

kalkun (liha tootmiseks)

Manustamisviis:

Joogivees

Okulonasaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:

Joogivees:

•

kana

- Egg. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

kalkun (liha tootmiseks)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Okulonasaalne:

•

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Egg. 0 day

•

kalkun (liha tootmiseks)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AD06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Saksamaa

Available in:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Turustatakse ainult [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

27/10/1998

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lohmann Animal Health GmbH

Vastutav asutus:

Paul-Ehrlich-Institut

Authorisation number:

200a/97

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085857>