

AVIPRO ND LASOTA

Keskeytetty

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Lääkkeen nimi:

AVIPRO ND LASOTA

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)
Kana (broileri)

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna
Silmän sisään
Sumutukseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Withdrawal period by route of administration:

Juomaveteen sekoitettuna:

• **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 day

• **Kana (broileri)**

- Meat and offal. 0 day

Silmän sisään:

• **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 day

• **Kana (broileri)**

- Meat and offal. 0 day

Sumutukseen:

• **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 day

• **Kana (broileri)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI01AD06

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Suspended

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)

Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)
Saatavissa vain [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/08/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lohmann Animal Health GmbH

Vastuullinen viranomainen:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntiluvan numero:

3461 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/12/2021

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059066>