

AviPro ND LASOTA

Ei myönnetty

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

AviPro ND LASOTA

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (untuvikko)

Kalkkuna

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Sumutukseen

Silmän pinnalle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:
Juomaveteen sekoitettuna:

-

Kana (untuvikko)
- Meat and offal. 0 day

Sumutukseen:

-

Kana (untuvikko)
- Meat and offal. 0 day

Silmän pinnalle:

-

Kana (untuvikko)
- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Lohmann Animal Health GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/06/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lohmann Animal Health GmbH

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-1961-28.02.2013

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/07/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.