

Avipharm ND lyofilizát na suspenziu pre kurčatás

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Avipharm ND lyofilizát na suspenziu pre kurčatás

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie inhalée

Voie ophtalmique

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

7.00 log 10 50% embry infective dose / 100.00 microlitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/11/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/122/00-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/11/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.