

# AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AVIPRO ND C131 LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN PARA POLLOS Y PAVOS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde

Poulet

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Topique

Voie ophtalmique

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15848900.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

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

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

**Topique:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

**Voie ophtalmique:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

---

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

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/01/2008

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1826 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2023

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie  
Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)