

AVIPRO ND LASOTA

Suspendue

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

AVIPRO ND LASOTA

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)
Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson
Voie intraoculaire
Administration par nébulisation

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson:

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

- Viande et abats. 0 day

• **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

Voie intraoculaire:

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

- Viande et abats. 0 day

• **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

Administration par nébulisation:

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

- Viande et abats. 0 day

• **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Suspendue

Authorised in:

Espagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)
Disponible uniquement en [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/08/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3461 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/12/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

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