

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration par nébulisation

Voie ophtalmique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 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

Administration par nébulisation:

-

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:

Italie

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:

19/01/2010

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103923

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2010

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0239/001

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

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.

2613868-paren-20170801.pdf.pdf