

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Dinde (pour la production de viande)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

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:**

-

Poulet

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

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 0 day

Voie oculonasale:

-

Poulet

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

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 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:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/10/1998

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

200a/97

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/07/2008

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.