

AviPro ND LASOTA

Non autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro ND LASOTA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Dinde

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

6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

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

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day

Voie ophtalmique:

-

Poulet (poussin)

- 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:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Lohmann Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/06/2008

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1961-28.02.2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/07/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.