

Avipro ND Lasota

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

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

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

QI01AD06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/07/1989

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

Elanco GmbH

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

284/89 DGV

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2022

Pour connaître les événements 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.