

AVIPRO ND LASOTA

Obustava
izvršenja

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

AVIPRO ND LASOTA

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Intraokularno

Nebulizacijom

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Withdrawal period by route of administration:**U vodi za piće:****• Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 day

• Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

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

- Meat and offal. 0 day

• Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

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

- Meat and offal. 0 day

• Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD06

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Obustava izvršenja

Authorised in:

Opis paketa:

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/08/2016

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Lohmann Animal Health GmbH

Odgovorno tijelo:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj autorizacije:

3461 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

25/12/2021

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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