

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000108543>

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα

Nije
odobreno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Okulonazalno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/01/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Animal Health GmbH

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

128373/28-12-2020/25-01-2021/K-0176704

Datum promjene statusa odobrenja:

24/01/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet