

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000094076>

# AviPro ND LASOTA

Nem engedélyezett

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

AviPro ND LASOTA

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

csibe

házipulyka

### Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Porlasztásos alkalmazás

Szemészeti alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

**Gyógyszerforma:**

Liofilizátum szuszpenzióhoz

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****In drinking water use:**

- 

**csibe**

- Meat and offal. 0 day

**Porlasztásos alkalmazás:**

- 

**csibe**

- Meat and offal. 0 day

**Szemészeti alkalmazás:**

- 

**csibe**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI01AD06

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)  
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/06/2008

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Engedély száma:**

0022-1961-28.02.2013

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/07/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.