

Avipharm ND lyofilizát na suspenziu pre kurčatás

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Avipharm ND lyofilizát na suspenziu pre kurčatás

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til innöndunar

Til notkunar í auga

Til notkunar í nef

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 100.00 microlitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/122/00-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/11/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.