

Avipro ND Lasota

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Avipro ND Lasota

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

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

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

18/07/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

284/89 DGV

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/08/2022

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.