

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Ekki
heimilað

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

-

Kalkúni

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

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Portuguese](#)

Markaðsleyfishafi:

Lohmann Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

24/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Animal Health GmbH

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

128374/28-12-2020/25-11-2021/K-0176703

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/11/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108541>