

# AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AVIPRO ND C131 LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN PARA POLLOS Y PAVOS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

tacchino

polli

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Uso oftalmico

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

15848900.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

**Nebulizzazione:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

**Uso oftalmico:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/01/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1826 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0239/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia  
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)