

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 C 131 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR POULES ET DINDES

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Topico

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

Topico:

-

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:

Francia

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:

2/07/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5215045 6/2007

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/11/2017

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.