

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000062353>

# AVIPRO ND C131

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

AVIPRO ND C131

### 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](#)

1000000.00 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:**

Italia

---

**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:**

19/01/2010

---

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

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

103923

---

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

19/01/2010

---

**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)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 10/08/2022

[Scaricamento](#)

2613868-paren-20170801.pdf.pdf