

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Tacchino (femmina adulta)
polli

Via di somministrazione:

Nebulizzazione
Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
7.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Nebulizzazione:**

-

Tacchino (femmina adulta)

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

-

polli

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

Somministrazione in acqua da bere:

-

Tacchino (femmina adulta)

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

-

polli

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 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:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Lohmann Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/07/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-20222

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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