

AviPro ND LASOTA

Non autorizzato

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro ND LASOTA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)
tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
Nebulizzazione
Uso oftalmico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (pulcino)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

Pollo (pulcino)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso oftalmico:

-

Pollo (pulcino)

- 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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)
Disponibile solo in [Bulgarian](#)

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:

19/06/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1961-28.02.2013

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2023

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.