

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000092729>

AVIPRO ND HB1, λιόφιλο εμβόλιο για την παρασκευή εναιωρήματος

Neregistruotas

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AVIPRO ND HB1, λιόφιλο εμβόλιο για την παρασκευή εναιωρήματος

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Portugalų](#)

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.20 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Nosies purškalas (liofilizatas suspensijai)

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Lohmann Animal Health GmbH

Rinkodaros leidimo data:

2/02/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lohmann Animal Health GmbH

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos numeris:

16020

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/02/1995

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet