

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Neregistruotas

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

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](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Lohmann Animal Health GmbH

Rinkodaros leidimo data:

24/11/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lohmann Animal Health GmbH

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

128374/28-12-2020/25-11-2021/K-0176703

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/11/2021

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