

# AVIPRO ND LASOTA

Apturēta

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

## Product identification

**Zāļu nosaukums:**

AVIPRO ND LASOTA

---

**Aktīvā viela:**

Pieejams tikai [English](#)

---

**Mērķa sugas:**

Cāļi (nomaiņas cāļi)

Vista (broileris)

---

**Lietošanas veids:**

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

intraokulārai lietošanai

lietošanai ar izsmidzināšanu

---

## Product details

**Aktīvā viela / Stiprums :**

Pieejams tikai [English](#)

6.00 50% embriju inficējošā deva / 1.00 Dose

---

**Zāļu forma:**

Liofilizāts suspensijas pagatavošanai

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Lietošanai ar dzeramo ūdeni:**

• **Cāļi (nomainas cāļi)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

**intraokulārai lietošanai:**

• **Cāļi (nomainas cāļi)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

**lietošanai ar izsmidzināšanu:**

• **Cāļi (nomainas cāļi)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:**

QI01AD06

---

**Piegādes juridiskais statuss:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Reģistrācijas statuss:**

Apturēta

---

**Authorised in:**

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai [Spanish](#)

Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish  
Pieejams tikai Spanish

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Reģistrācijas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Reģistrācijas apliecības īpašnieks:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

11/08/2016

---

**Sēriju izlaides ražošanas vietas:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Atbildīgā iestāde:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Atļaujas numurs:**

3461 ESP

---

**Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:**

25/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059066>