

AviPro ND LASOTA

Mhux awtorizzat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

AviPro ND LASOTA

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Użu għan-nebulizzazzjoni

Użu għall-għajnejn

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Lajofilizejt għal suspensjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

In drinking water use:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Użu għan-nebulizzazzjoni:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Użu għall-għajnejn:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AD06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Lohmann Animal Health GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

19/06/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Lohmann Animal Health GmbH

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Food Safety Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-1961-28.02.2013

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/07/2023

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.