

AVIPRO ND LASOTA

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AVIPRO ND LASOTA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Engels](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#)
[Roemeense](#) [IJslands](#)

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Intraoculair gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

Intraoculair gebruik:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

Toediening door verneveling:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

11/08/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

3461 ESP

Datum toelatingswijziging:

1/01/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.