

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Toediening door verneveling

Oculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Toediening door verneveling:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Oculair gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 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:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

19/01/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

103923

Datum toelatingswijziging:

19/01/2010

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0239/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Griekenland
Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Combined File of all Documents

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

2613868-paren-20170801.pdf.pdf