

AviPro ND HB1

Niet gemachtigd

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AviPro ND HB1

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

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:**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

-

Kip

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

Topical:

-

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:Surrendered

Toegelaten in:Duitsland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

10/03/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

A11/79

Datum toelatingswijziging:

25/07/2023

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.