

Avipro ND Lasota

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Avipro ND Lasota

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

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:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

18/07/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Elanco GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

284/89 DGV

Datum toelatingswijziging:

1/08/2022

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.