

AVIPRO ND LASOTA

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AVIPRO ND LASOTA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#)
[Rumensk](#) [Islandsk](#)

broiler

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Intraokulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 0 dag

-

broiler

- Slakt. 0 dag

Intraokulær bruk:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 0 dag

-

broiler

- Slakt. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 0 dag

-

broiler

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/08/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3461 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.