

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkunhøne

kylling

Administrasjonsvei:

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Lyofilisat til suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Massebehandling ved nebulisering:**

-

kalkunhøne

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

kylling

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

kalkunhøne

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

kylling

- Egg. 0 dag
- 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:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/07/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-20222

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/07/2000

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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.