

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000085857>

# 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:**

kylling

kalkun for kjøttproduksjon

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

Okulonasal bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i drikkevann:**

- 

**kylling**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

- 

**kalkun for kjøttproduksjon**

- Slakt. 0 dag

**Okulonasal bruk:**

- 

**kylling**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

- 

**kalkun for kjøttproduksjon**

- 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:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**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](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/10/1998

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

200a/97

---

## Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/07/2008

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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