

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000094076>

AviPro ND LASOTA

Niedopuszczony do
obrotu

- Newcastle disease virus, strain La Sota,
Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AviPro ND LASOTA

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

podanie do oka

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

podanie do oka:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Lohmann Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/06/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1961-28.02.2013

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/07/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.