

## 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

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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