

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Niedopuszczony
do obrotu

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [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 doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do podania w wodzie do picia

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 grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

Lohmann Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/11/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

128374/28-12-2020/25-11-2021/K-0176703

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/11/2021

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