

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

Product identification

Nome do medicamento:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

AVIPRO ND C 131 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR POULES ET DINDES

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Tópico

Uso oftálmico

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

15848900.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

• **Turkey**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Tópico:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Uso oftálmico:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

2/07/2007

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/5215045 6/2007

Data de alteração do estado de autorização:

22/11/2017

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0239/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia França Grécia
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062351>