

# AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

Nebulização

Uso oftálmico

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

1000000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

---

### **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

### **Nebulização:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

### **Uso oftálmico:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/01/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

103923

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/01/2010

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

2613868-paren-20170801.pdf.pdf