

# 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

AviPro ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

### **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

15848900.00 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:**

Áustria

---

**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:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

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

29/11/2007

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-20306

---

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

29/11/2007

---

**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

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

## Rotulagem

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.