

AviPro ND HB1 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Não
autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AviPro ND HB1 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

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](#)

Via de administração:

Nebulização

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

7.20

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de segurança por via de administração:

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Eggs. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

18/06/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-20032

Data da alteração do estado de autorização:

3/08/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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.