

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

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Uso oftálmico

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

7.00

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

/ 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Nebulização:

• **Turkey (hen)**

- Eggs. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

• **Chicken**

- Eggs. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

Uso oftálmico:

• **Chicken**

- Eggs. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

• **Turkey (hen)**

- Eggs. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

• **Chicken**

- Eggs. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
-

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German
Disponível apenas em German

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

10/07/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-20222

Data de alteração do estado de autorização:

10/07/2000

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085279>