

AVIPRO ND HB1, λιόφιλο εμβόλιο για την παρασκευή εναιωρήματος

Não
autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AVIPRO ND HB1, λιόφιλο εμβόλιο για την παρασκευή εναιωρήματος

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:

Administração na água de bebida

Pulverização grosseira

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 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão para pulverização nasal

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

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:

2/02/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

16020

Data da alteração do estado de autorização:

2/02/1995

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet