

# AviPro ND LASOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

AviPro ND LASOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

### 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](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida  
Via oculonasal

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

7.00

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

/ 1.00 Frasco para injetáveis

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão oculonasal

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Administração na água de bebida:**

- 

##### **Turkey**

- Meat. 0 dia

- Egg. 0 dia

- 

##### **Chicken (hen)**

- Meat. 0 dia

- Egg. 0 dia

#### **Via oculonasal:**

- 

##### **Turkey**

- Meat. 0 dia

- Egg. 0 dia

- 

##### **Chicken (hen)**

- Meat. 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:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em grego

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:**

**Número da autorização:**

16019

---

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

9/08/2012

---

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.