

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Não
autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση στο πόσιμο νερό

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1000000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

-

Turkey

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/11/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

128374/28-12-2020/25-11-2021/K-0176703

Data de alteração do estado de autorização:

24/11/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108541>