

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AVIPRO ND C131 ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

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](#) [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

Nebulização

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

15848900.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Uso oftálmico:

-

Chicken

- Meat and offal. 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:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

26/11/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

36022/13-04-2022/K-0168301

Data da alteração do estado de autorização:

12/04/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0239/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia França Grécia
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet