

AVIPRO ND LASOTA

Suspendată

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

AVIPRO ND LASOTA

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pui de înlocuire

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Administrare intraoculară

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

6.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Pui de înlocuire**

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intraoculară:**• Pui de înlocuire**

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

-:

• Pui de înlocuire

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Suspended

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)
Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

11/08/2016

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3461 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/12/2021

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059066>