

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

Neautorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Curcă

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

7.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie oculonazală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Curcă

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Găină (femelă adultă)

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

-

Curcă

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Găină (femelă adultă)

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

2/02/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

16019

Data modificării statusului autorizației:

15/12/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.