

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

Ima
dovoljenje
za promet

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje
Okulonazalno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

7.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Viala

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za okulonazalno suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

Turkey

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

-

Chicken (hen)

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Okulonazalno dajanje:

-

Turkey

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

-

Chicken (hen)

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

2/02/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lohmann Animal Health GmbH

Pristojni organ:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

16019

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

9/08/2012

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.