

File downloaded on 2026-05-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000108543>

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα

Ni
odobreno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

AVIPRO ND LA SOTA, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα

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

Pot uporabe:

Okulonazalno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za okulonazalno suspenzijo

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:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/01/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lohmann Animal Health GmbH

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

128373/28-12-2020/25-01-2021/K-0176704

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/01/2021

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