

# AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

AviPro ND C131 Lyophilisate for suspension

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Kalkon

Tamhöns

---

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

Okulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:****Användning i dricksvatten:**

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

**Massbehandling via nebulisering:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

**Okulär användning:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

19/01/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

103923

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/01/2010

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Grekland  
Ungern Italien Lettland Litauen Nederländerna Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.