

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AviPro ND LASOTA Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner und Puten

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Kalkon (för köttproduktion)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Okulonasal 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:**

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kalkon (för köttproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

-

Kalkon (för köttproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lohmann Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

27/10/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

200a/97

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/07/2008

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.