

File downloaded on 2026-07-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000094076>

AviPro ND LASOTA

Ej godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AviPro ND LASOTA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (kyckling)

Kalkon

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

Okulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.00 log10 (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

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

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Okulär användning:

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)
Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)
Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)
Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)
Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)
Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)
Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lohmann Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

19/06/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-1961-28.02.2013

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/07/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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