

AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chicken

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chicken

AviPro IB – ND C131 Každá dawka zawiera: żywy, atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli, szczep Massachusetts H120 103.4 – 104.8 EID50* żywy, atenuowany wirus choroby Newcastle, szczep clone 13-1 105.5 – 107.2 EID50*

Liofilizát do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Kuře (nosnice)

Cesta podání:

Okulonazální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

2511.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Okulonazální podání:

-

Kuře

- Egg. 0 day
- Maso. 0 day

-

Kuře (nosnice)

- Egg. 0 day
- Maso. 0 day

Podání v pitné vodě:

-

Kuře

- Egg. 0 day
- Maso. 0 day

-

Kuře (nosnice)

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Datum registrace:

22/08/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

3269

Datum změny stavu registrace:

22/08/2023

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0291/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Česko Francie Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Španělsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.