

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000073313>

AviPro IB H120

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviPro IB H120

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

topisch

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

63095.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

topisch:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn, zur Zucht

- Egg. 0 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn, zur Zucht

- Egg. 0 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(id8) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [100000 Impfdosen]

(id7) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [10000 Impfdosen]

(id6) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [50000 Impfdosen]

(id5) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [5000 Impfdosen]

(id4) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [25000 Impfdosen]

(id3) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [2500 Impfdosen]

(id2) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [10000 Impfdosen]

(id1) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [1000 Impfdosen]

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

2/02/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

A13/79

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/10/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels