

AviPro IB H120

Autorisiert

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro IB H120

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

topisch

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

63095.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

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

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(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]

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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