

File downloaded on 2026-05-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000085442>

AVI IB VAR

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 1/96, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AVI IB VAR

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
2.80 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD07

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Verfügbar nur in [ungarisch](#)

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:

Laprovvet Hungary Kft.

Zulassungsdatum:

8/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laprovvet Hungary Kft.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/10/2015

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