

AviPro IB H120 vakcina A.U.V.

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro IB H120 vakcina A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch
zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

• **Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

zum Vernebeln:

• **Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QI01AD07

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

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:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/03/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085462>