

AviPro IB-ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviPro IB-ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Legehenne

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

2511.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

okulonasale Anwendung:

-

Huhn

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

-

Legehennen

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

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

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

-

Legehennen

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

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

QI01AD11

Abgaberegulierung:

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:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

19/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.12115.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/07/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0291/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Frankreich Ungarn Italien Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/02/2025

[Herunterladen](#)

7005787-paren-20240118.pdf

7005787-paren-20240118.pdf