

# AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chicken

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chicken

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Huhn

Legehennen

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI01AD11

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**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:**

28/06/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 128447

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/06/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0291/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Tschechische Republik Frankreich Ungarn Italien Niederlande  
Polen Portugal Rumänien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

7005787-paren-20240118.pdf