

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Legehennen

Art der Anwendung:

okularnasale 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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

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:

21/03/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105635

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2024

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

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