

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

AviPro IB – ND C131 Każda dawka zawiera: żywy, atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli, szczep Massachusetts H120 103.4 – 104.8 EID50* żywy, atenuowany wirus choroby Newcastle, szczep clone 13-1 105.5 – 107.2 EID50* Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

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

-

Legehenne

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

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

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

-

Legehenne

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01AD11

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

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:

22/08/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3269

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2023

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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