

# AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular nasal 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 ocular nasal 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

- 

##### **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

---

**Abgaberegellung:**

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 Rumänien Spanien

---

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