

# AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain V217 (intermediate plus), Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

•

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/05/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

73351

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/05/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0238/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria Chipre Dinamarca Francia Grecia Hungría Italia Lituania  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.