

AVIPRO IB H120

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIPRO IB H120

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollos de reposición

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.80 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AD07

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de 10000 dosis

Caja con 10 viales de 5000 dosis

Caja con 10 viales de 2500 dosis

Caja con 10 viales de 1000 dosis

Caja con 1 vial de 10000 dosis
Caja con 1 vial de 5000 dosis
Caja con 1 vial de 2500 dosis
Caja con 1 vial de 1000 dosis

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

20/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3448 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado