

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

No
autorizado

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pollos reproductores

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía ocularnasal

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 suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Vía oculonasal:

•

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

•

Pollos

- 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:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

A13/79

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/04/2026

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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