

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000085442>

## AVI IB VAR

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 1/96, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AVI IB VAR

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gallinas

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche  
Nebulización

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
2.80 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Unidad(es)/Dosis

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

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

## Administración en agua de bebida o en leche:

- 

### Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

## Nebulización:

- 

### Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

- 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:

Hungría

## Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/10/2015

---

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

Laprovét Hungary Kft.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

8/10/2015

---

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