

# Avivac-IBB

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Авивак-ИББ

Avivac-IBB

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Pollos de engorde

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

---

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

---

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

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos de engorde**

- 

**Gallinas ponedoras**

- 

**Pollos reproductores**

---

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

QI01AD09

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Mintech Co EOOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/03/2017

---

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

Mintech Co EOOD

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2720

---

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

22/03/2017

---

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092808>