

AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chicken

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro IB – ND C131 Lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chicken

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Gallinas ponedoras

Vía de administración:

Vía ocular

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

316227.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2511.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oculonasal:

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI01AD11

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:

Países Bajos

Descripción del formato:

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:

28/06/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 128447

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/06/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0291/001

Estados miembros afectados:

Austria República Checa Francia Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España

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

Documentos

Combined File of all Documents

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