

# 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 ocular:

- 

#### 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:**

Francia

---

**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:**

23/06/2023

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

**Número de autorización:**

FR/V/3040919 2/2023

---

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

23/06/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

7005787-paren-20240118.pdf