

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

Voie oculonasale:

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Lohmann Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/02/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

A13/79

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/04/2026

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.