

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Poulet

Poulet (poule pondeuse)

### **Voie d'administration:**

Voie oculonasale

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2511.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie oculonasale:**

- 

#### **Poulet**

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Poulet (poule pondeuse**

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

### **Administration dans l'eau de boisson:**

- 

#### **Poulet**

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Poulet (poule pondeuse**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

---

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

QI01AD11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/06/2023

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 128447

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/06/2023

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0291/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Tchéquie France Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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