

AVIPRO IB - ND C131 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULO-NASALE / ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

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 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULO-NASALE /
ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

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:

France

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:

23/06/2023

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3040919 2/2023

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/06/2023

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage