

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

Viðurkennt

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

AviPro IB – ND C131 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í augu og nef

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

2511.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í augu og nef:

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Egg. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Egg. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

31/07/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

841774

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/07/2023

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0291/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Tékkland Frakkland Ungverjaland Ítalía Holland Pólland Portúgal
Rúmenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985505>