

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

Heimilað

- 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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn

Hænsn (varphæna)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í augu og nef

Til notkunar í drykkjarvatn

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI01AD11

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Pólland

---

**Fáanlegt í:**

Pólland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Elanco GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

22/08/2023

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3269

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

22/08/2023

---

**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 dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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