

# AviPro IB H120, Lyofilizát pro suspenzi

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

AviPro IB H120, Lyofilizát pro suspenzi

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere  
Nebulizzazione

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
4.80 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

**Nebulizzazione:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD07

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/06/1994

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/763/94-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/04/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.