

# AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain V217 (intermediate plus), Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

---

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

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

---

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

QI01AD09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

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

27/02/2008

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.03418.01.1

---

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

28/11/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0238/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Cipro Danimarca Francia Grecia Ungheria Italia Lituania  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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