

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Sostanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

polli

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Per uso oculonasale

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 sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Per uso oculonasale:

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 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:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

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:

2/02/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

A13/79

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/04/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.