

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

AviPro IB – ND C131 Lyofilisaat voor ocular nasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

Pollo (gallina ovaioia)

### **Via di somministrazione:**

Per uso ocular nasale

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in English

316227.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

2511.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione

---

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

#### **Per uso oculonasale:**

- 

#### **polli**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

### **Somministrazione in acqua da bere:**

- 

#### **polli**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Pollo (gallina ovaioia)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
  - uova. 0 giorno
- 

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

QI01AD11

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Elanco GmbH

---

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

28/06/2023

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 128447

---

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

28/06/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0291/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Repubblica Ceca Francia Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Romania Spagna

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.