

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

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Clone 13-1, Live
- 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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Pollo (gallina ovaioia)

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

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 ovaiola)

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

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

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

-

Pollo (gallina ovaiola)

- 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:

Romania

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:

22/05/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

230091

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/02/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

7005787-paren-20240118.pdf