

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Leghennen

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

2511.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

-

Kip

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

28/06/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 128447

Datum toelatingswijziging:

28/06/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0291/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Tsjechië Frankrijk Hongarije Italië Nederland Polen Portugal
Roemenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/12/2023

Downloaden