

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000062172>

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

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kylling

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1000.00 50% embryo infeksios dose / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**kylling**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/02/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.03418.01.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/11/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0238/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BG Kypros DK FR EL HU IT LT NL PL PT RO ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.