

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

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kylling

eggleggende høne

### **Administrasjonsvei:**

Okulonasal bruk

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

316227.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2511.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Lyofilisat til suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Okulonasal bruk:

- 

##### kylling

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

- 

##### eggleggende høne

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

### Bruk i drikkevann:

- 

##### kylling

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

- 

##### eggleggende høne

- Slakt. 0 dag
  - Egg. 0 dag
-

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**  
QI01AD11

---

**Juridisk status for forsyning:**  
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**  
Gyldig

---

**Autorisert i:**  
NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**  
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:**  
Elanco GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**  
28/06/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**  
Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**  
Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 128447

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/06/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0291/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT CZ FR HU IT 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.