

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:
AT

Tilgjengelig i:
AT

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:
31/07/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:
Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

841774

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/07/2023

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

7005787-paren-20240118.pdf