

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:

PL

Tilgjengelig i:

PL

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:

22/08/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

3269

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/08/2023

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

7005787-paren-20240118.pdf