

AviPro IB H120

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

АвиПро ИБ Х120

AviPro IB H120

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão para pulverização oral

Intervalo de Segurança por via de administração:**Nebulização:**

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken (chick)**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD07

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/10/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1800-09.07.2012

Data de alteração do estado de autorização:

8/07/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085424>