

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via ocular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

316227.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

Disponível apenas em inglês

2511.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via ocular:

-

Chicken

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (layer hen)

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

19/07/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.12115.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

19/07/2023

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0291/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria República Checa França Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal
Roménia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

7005787-paren-20240118.pdf

7005787-paren-20240118.pdf