

# 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:**

Roménia

---

**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:**

22/05/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

230091

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/02/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

7005787-paren-20240118.pdf