

Avipro IB H 120 lyofilisat til suspension

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Avipro IB H 120 lyofilisat til suspension

Avipro IB H 120 lyofilisat til suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări de curte

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/09/1975

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

06686

Data modificării statusului autorizației:

18/08/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.