

File downloaded on 2025-12-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059941>

AviPro IB H120, Lyofilizát pro suspenzi

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AviPro IB H120, Lyofilizát pro suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.80 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

1/06/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/763/94-C

Data modificării statusului autorizației:

2/04/2025

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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