

# AviPro IB H120

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

АвиПро ИБ Х120

AviPro IB H120

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Găină (pui de găină)

### Calea de administrare:

-

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

3.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru spray oral, suspensie

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

**Găină (pui de găină)**

- Carne și organe. 0 zi

**In drinking water use:**

•

**Găină (pui de găină)**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD07

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

**Status autorizație:**

Valid

**Autorizat în:**Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)**Descrierea ambalajului:**Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)

---

**Informații suplimentare****Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/10/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-1800-09.07.2012

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/07/2012

---

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

---

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