

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Okular nasal användning

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

316227.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

2511.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

Karenstid per administreringsväg:

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD11

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

31/07/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

841774

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/07/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0291/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tjeckien Frankrike Ungern Italien Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

7005787-paren-20240118.pdf