

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:

Okulonasal 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:

Frankrike

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:

23/06/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3040919 2/2023

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/06/2023

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 och märkning

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