

File downloaded on 2025-12-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000089301>

AviPro AE suspension for use in drinking water

Разрешен

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AviPro AE suspension for use in drinking water

AVIPRO AE SUSPENSION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON DES POULES

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

31622.80 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Леофилизат за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD02

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

13/01/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6803906 6/2021

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/01/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0292/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.