

AviPro PRECISE

Autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension in drinking water
AviPro PRECISE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion
Huhn
Huhn, zur Zucht
Küken
Henne, jung

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn, zur Zucht

- Egg. 0 Tag

•

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

•

Henne, jung

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

9/03/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

571a/91

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/07/2007

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0218/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Griechenland Italien Niederlande
Norwegen Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/02/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061703>