

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Avipro Precise

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn

Huhn, zur Zucht

Küken

Henne, jung

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

18/07/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

R707/02 DGV

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0218/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Dänemark Finnland Frankreich Griechenland
Ungarn Italien Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.