

# Avipro AE vet., vaccin mot AE hos unghönor Oral suspension

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Avipro AE vet., vaccin mot AE hos unghönor Oral suspension

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollitas

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

4.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Frasco

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Pollitas**

- Meat and offal. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Disponibile en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

31/05/1991

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

11361

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/05/1991

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.