

AVISAN MULTI

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

AVISAN MULTI

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitas futuras ponedoras

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****• Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AA13

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 12 viales de 1000 dosis (500 ml)

Caja con 12 viales de 500 dosis (250 ml)

Caja con un vial de 1000 dosis (500 ml)

Caja con un vial de 500 dosis (250 ml)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

27/08/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1765 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/08/2007

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055089>