

# Avipro AE, Suspenze pro podání v pitné vodě

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Avipro AE, Suspenze pro podání v pitné vodě

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
4.50 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para administración en agua de bebida

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administración en agua de bebida:**

## • Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

---

### **Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI01AD02

---

### **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:**

República Checa

---

### **Available in:**

República Checa

---

### **Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)  
Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

9/11/1994

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/1165/94-C

---

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

9/11/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082504>