

## AviPro POX vacuna A.U.V.

No autorizado

- Fowlpox virus, strain HP-B, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AviPro POX vacuna A.U.V.

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos

**Vía de administración:**

Punción en la membrana del ala

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Unidad(es)/Dosis

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

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

**Punción en la membrana del ala:**

•

## **Pollos**

- Meat and offal. 21 Día

---

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

QI01AD12

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

Hungría

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

2/06/1999

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

3/04/2023

---

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