

AviPro AE suspension for use in drinking water

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro AE suspension for use in drinking water

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

31622.80 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

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

QI01AD02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

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

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:

21/07/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

94a/89

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/06/2009

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0292/001

Estados miembros afectados:

Austria Francia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

2603677-paren-20241001.pdf