

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000097626>

Avipro REO

No autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avipro REO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Pulsación

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

QI01AD10

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

287/89DGV

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2022

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