

# AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

AviPro IBD LC-75 kuiva-aine, kylmäkuivattu, juomaveteen sekoitettavaksi

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

Poulet

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poussin)

Poulet (poulette)

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

•

**Poulet**

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

**Poulet (pour reproduction)**

- Egg. 0 day

•

**Poulet (poussin)**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

•

**Poulet (poulette)**

- Egg. 0 day

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Finlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/10/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

45161

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/10/2025

---

**État membre de référence:**

Allemagne

**Numéro de procédure:**

DE/V/0218/001

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Danemark Finlande France Grèce Hongrie Italie

Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.