

AVIPRO PRECISE LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

AVIPRO PRECISE LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Substance active:

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 active / 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:

France

Disponible en:

France

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:

3/11/2017

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9336732 3/2017

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/11/2017

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0218/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Grèce Italie Pays-Bas Norvège
Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061739>