

File downloaded on 2026-01-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000063789>

AviPro AE

Engedélyezett

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AviPro AE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

csirke

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Netherlands

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/11/1991

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lohmann Animal Health GmbH

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 6992

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/09/2018

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.