

# AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Heimilað

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

AVIPRO PRECISE LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (ungi)

Hænsn (unghæna)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í drykkjarvatn:**

- 

**Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Hænsn**

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Hænsn (til undaneldis)**

- Egg. 0 dagar

- 

**Hænsn (ungi)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

- 

**Hænsn (unghæna)**

- Egg. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI01AD09

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Elanco GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/11/2017

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/9336732 3/2017

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/11/2017

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0218/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Kýpur Danmörk Finnland Frakkland Grikkland Ungverjaland  
Ítalía Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.