

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

polli

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pulcino)

Pollo (pollastra)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pulcino)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollastra)

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/10/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

45161

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/10/2025

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0218/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Danimarca Finlandia Francia Grecia Ungheria Italia
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.