

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension
AviPro PRECISE

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Available in:

Germania

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

9/03/1998

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

571a/91

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/07/2007

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0218/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Grecia Italia Paesi Bassi Norvegia
Portogallo Spagna

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061703>