

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000085414>

## AviPro AE

Autorizzato

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

AviPro AE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (pulcino)

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Pollo (pulcino)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI01AD02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Disponibile in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/05/2003

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1970

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/05/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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