

# AviPro AE suspension for use in drinking water

Autorizzato

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

AviPro AE suspension for use in drinking water

AVIPRO AE SUSPENSION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON DES POULES

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

polli

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

31622.80 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:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno
  - uova. 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:**  
Francia

---

**Disponibile in:**  
Francia

---

**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:**

**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:**

13/01/2022

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6803906 6/2021

---

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

13/01/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0292/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Francia Spagna

---

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.

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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