

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Toegelaten

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Kip

Fokkippen

Kuikens

Jonge hennen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Kip

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Egg. 0 day

-

Kuikens

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

Jonge hennen

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lohmann Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

27/02/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

33606

Datum toelatingswijziging:

27/02/2003

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0218/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Denemarken Finland Frankrijk Griekenland
Hongarije Italië Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.