

## AviPro Precise vakcina A.U.V.

Toegelaten

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

### Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

AviPro Precise vakcina A.U.V.

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Kip

**Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

### Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor oraal gebruik

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening in het drinkwater/in de melk:**

•

### **Kip**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 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:**

Hongarije

---

### **Beschikbaar in:**

Hongarije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

---

## **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:**

9/06/2000

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

2274/x/07 MgSzH ÁTI

---

**Datum toelatingswijziging:**

9/06/2000

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)