

# 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:**

Noorwegen

---

**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:**

26/09/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

02-1089

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/01/2007

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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