

# AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

Dopuszczony

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)

### **Droga podania:**

W wodzie do picia lub w mleku

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina doustna do podania w wodzie do picia

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AD02

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Dostępne w:**

Denmark

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/08/1976

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

### **Numer pozwolenia:**

06762

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/08/1976

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.