

# AviPro AE - Suspensjon til bruk i drikkevann

Autorizat

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

AviPro AE - Suspensjon til bruk i drikkevann

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

**Forma farmaceutică:**

Suspensie pentru administrare în apa de băut

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Norway

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/11/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

95-3393

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/11/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.