

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000085465>

AviPro Precise vakcina A.U.V.

Autorizat

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AviPro Precise vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Liofilizat oral

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD09

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:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

9/06/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

2274/x/07 MgSzH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

9/06/2000

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet