

# AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

Godkend

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Fjäderfä

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### Läkemedelsform:

Oral suspension för användning i dricksvatten

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD02

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Danmark

---

### Tillgänglig i:

Danmark

---

### Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på [danska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Godkännandedatum:**

18/08/1976

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

06762

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/08/1976

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.