

AviPro Salmonella Vac T

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Nal2/Rif9/Rtt, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AviPro Salmonella Vac T Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

κοκοшка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100000000.00 kilobecquerel(s) / 1.00 Флакον

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

кокошка

- Meat and offal. 21 day

- Eggs. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AE01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Lohmann Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

25/05/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

18273

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/12/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092105>