

АвиПро САЛМОНЕЛА ВАК Е лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain Sm24/Rif12/Ssq, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

АвиПро САЛМОНЕЛА ВАК Е лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

малко пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

малко пиле

- Meat and offal. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AE01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Размери опаковки:10 x 5000 дози

Размери опаковки:10 x 2000 дози

Размери опаковки:10 x 1000 дози

Размери опаковки:1 x 5000 дози

Размери опаковки:1 x 2000 дози

Стъклен флакон тип I (Ph.Eur.) с гумена запушалка.Размери опаковки:1 x 1000 дози

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Lohmann Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

26/07/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1629

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/07/2006

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

Документи

Package Leaflet and Labelling

Листовка

Данни върху опаковката