

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

AviPro Salmonella Vac T Żywy, atenuowany szczep Nal 2/Rif 9/Rtt Salmonella Typhimurium od 1 x 10⁸ i do 6 x 10⁸ CFU Liofilizat do podania w wodzie do picia

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání v pitné vodě:**

-

Kuře

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum registrace:

28/01/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

3385

Datum změny stavu registrace:

28/01/2025

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0226/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Francie Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko
Polsko Portugalsko Slovensko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134368>