

AviPro SALMONELLA VAC E

Lyophilisate for suspension for chickens

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisat zur Anwendung im Trinkwasser für Hühner

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Kuře

- Egg. 0 day

- Maso. 21 day

-

Chicken (chick)

- Egg. 0 day

- Maso. 21 day

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

QI01AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Dostupné v:

Rakousko

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](#)

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:

21/12/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

8-20239

Datum změny stavu registrace:

21/12/2001

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0215/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Portugalsko Slovinsko

Španelsko

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.