

AviPro SALMONELLA VAC E

Autoriseret

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AviPro SALMONELLA VAC E Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling

Høne

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Hætteglas

Lægemiddelform:

Lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kylling

- Meat and offal. 21 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Høne

- Meat and offal. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AE01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Lohmann Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

5/06/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighed:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

19331

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/06/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.