

AviPro SALMONELLA VAC E lyophilisate for use in drinking water

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AviPro SALMONELLA VAC E lyophilisate for use in drinking water

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 log₁₀ colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kylling

- 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](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

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:

26/07/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1629

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/07/2006

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet and Labelling

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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