

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AE01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

28/01/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3385

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/01/2025

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0226/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland
Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.