

# AviPro Salmonella vac E vakcina A.U.V.

Autorisiert

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

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

AviPro Salmonella vac E vakcina A.U.V.

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Huhn

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

### Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:**  
**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Huhn**

---

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

QI01AE01

---

**Abgaberegelerung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Ungarn

---

**Available in:**

Ungarn

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

21/02/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/02/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)