

AviPro Salmonella vac E

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens
AviPro Salmonella vac E

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn
Küken

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

Küken

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

QI01AE01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

21/07/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

85a/97

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/05/2007

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0215/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Estland Frankreich Griechenland Italien Lettland Litauen
Niederlande Portugal Slowenien Spanien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/03/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085593>