

AviPro SALMONELLA VAC E

Lyophilisate for suspension for chickens

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 liofilizāts lietošanai dzeramajā ūdenī

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](#)

6000000000.00 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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

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:

30/03/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/MRP/09/0010

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/03/2009

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

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

Combined File of all Documents

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