

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Autorisiert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain NaI2/Rif9/Rtt, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water
Avipro Salmonella VAC T liofilizado para uso na água de bebida

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
100000000.00 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

- 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:

Portugal

Available in:

Portugal

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](#)

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:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

7/02/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

R763/06 DGV

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2023

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085659>