

# AniPro Salmonella Vac T

## Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Εξουσιοδοτημένο

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

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

AniPro Salmonella Vac T Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

**Είδη ζώων:**

Ορνιθα

---

**Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

---

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
100000000.00 kilobecquerel(s) / 1.00 Φιαλίδιο

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Αυγά. 21 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AE01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Κύπρος

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο με 2000 δόσεις.

Χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο με 1000 δόσεις.

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/05/1999

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Αριθμός έγκρισης:**

18273

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

1/12/2008

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092105>