

AVIPRO SALMONELLA VAC E

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIPRO SALMONELLA VAC E

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas

- Meat and offal. 21 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lohmann Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/02/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

110008

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.