

AviPro Salmonella vac T Lyophilisat zur Anwendung im Trinkwasser

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro Salmonella vac T Lyophilisat zur Anwendung im Trinkwasser

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Millón de unidades formadoras de colonia / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Liofilizado oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Eggs. 21 Día

- 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:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)
Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lohmann Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

8/01/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-20148

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/01/1996

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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