

AviPro Salmonella vac T vacuna A.U.V.

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Nal2/Rif9/Rtt, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

AviPro Salmonella vac T vacuna A.U.V.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Liofilizado oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida o en leche:

- Pollos

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AE01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Hungría

Available in:

Hungría

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

17/01/2000

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/01/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085490>