

# AviPro SALMONELLA VAC E

## Lyophilisate for suspension for chickens

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

**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](#)

100000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 21 Día

---

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

QI01AE01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/03/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/MRP/09/0010

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/03/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0215/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Estonia Francia Grecia Italia Letonia Lituania Países Bajos  
Portugal Eslovenia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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