

# AviPro SALMONELLA VAC E

## Lyophilisate for suspension for chickens

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

AviPro Salmonella Vac E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Poulet

Poulet (poussin)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet**

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 21 day

- 

**Poulet (poussin)**

- Egg. 0 day
  - Viande et abats. 21 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Disponible en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/02/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1507

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/02/2008

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0215/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Estonie France Grèce Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Portugal Slovénie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.