

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100000000.00 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

- Viande et abats. 21 day

- Egg. 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:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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](#)

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:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/04/2006

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

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 10361

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/04/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0226/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie Italie Pays-Bas
Pologne Portugal Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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