

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000085593>

AviPro SALMONELLA VAC E

Lyophilisate for suspension for chickens

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

**Tempo di attesa per via di somministrazione:
Somministrazione in acqua da bere:**

-

polli

- carni e frattaglie. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Lohmann Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/07/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

85a/97

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/05/2007

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0215/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Estonia Francia Grecia Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi
Portogallo Slovenia Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.