

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
AVIPRO SALMONELLA VAC E

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Pollo (pulcino)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

600000000.00 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

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Pollo (pulcino)

- uova. 0 giorno
 - 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:

Slovenia

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:

16/07/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0026/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/07/2008

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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