**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000085611

# 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

#### Sotsanza 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** 

#### 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):

**OI01AE01** 

#### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Slovenia

#### **Descrizione della confezione:**

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  $N^{\circ}$  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.