

AviPro Salmonella vac T vakcina A.U.V.

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AviPro Salmonella vac T vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Kip

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lohmann Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

17/01/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

17/01/2000

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet