

AviPro SALMONELLA VAC E

Lyophilisate for suspension for chickens

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens
AviPro Salmonella vac E

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
Kuikens

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

•

Kip

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 21 day

•

Kuikens

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 21 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Available in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

21/07/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Toelatingsnummer:

85a/97

Wijzigingsdatum status toelating:

31/05/2007

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0215/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Estland Frankrijk Griekenland Italië Letland Litouwen

Nederland Portugal Slovenië Spanje

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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