

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

AVIPRO SALMONELLA VAC E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kuikens

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

10/02/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8083355 2/2009

Datum toelatingswijziging:

22/11/2017

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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