

AviPro® SALMONELLA VAC T

Lyophilisate for use in drinking water

Geautoriseerd

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain NaI2/Rif9/Rtt, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water
Avipro Salmonella VAC T liofilizado para uso na água de bebida

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

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](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

-

Kip

- 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:

Portugal

Available in:

Portugal

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](#)

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:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

7/02/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

R763/06 DGV

Wijzigingsdatum status toelating:

19/01/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0226/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Frankrijk Griekenland Hongarije Italië
Nederland Polen Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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/600000085659>