

# AviPro Salmonella Vac T

## Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Dopuszczony

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Na12/Rif9/Rtt, Live

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

AviPro Salmonella Vac T Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

---

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
100000000.00 kilobecquerel(s) / 1.00 Fiolka

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat do podania w wodzie do picia

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie w wodzie do picia:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 21 day

- Eggs. 21 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

25/05/1999

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numer pozwolenia:**

18273

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/12/2008

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092105>