

# AviPro Salmonella Vac E Liofilizat do podania w wodzie do picia

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

AviPro Salmonella Vac E Liofilizat do podania w wodzie do picia

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Administração na água de bebida

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
600000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 unidade formadora de colónias

---

### Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:****• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 21 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Polaco](#)

Disponível apenas em [Polaco](#)

Disponível apenas em [Polaco](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2004

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

1499

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

30/04/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081810>