

AviPro SALMONELLA VAC E

Lyophilisate for suspension for chickens

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

AVIPRO SALMONELLA VAC E, liofilizatas geriamajai suspensijai ruošti vištoms

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [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 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• Chicken

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 21 dia

• Chicken (chick)

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 21 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Lituânia

Available in:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

30/06/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/08/1783/001-003

Data de alteração do estado de autorização:

2/06/2012

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0215/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Estónia França Grécia Itália Letónia Lituânia Países Baixos

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

RV1783.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085604>