

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

•

Chicken

- Meat and offal. 21 dia

- Egg. 21 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

20/04/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 10361

Data da alteração do estado de autorização:

14/04/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0226/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa França Grécia Hungria Itália
Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.