

AviPro Salmonella Vac T

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

AviPro Salmonella Vac T Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100000000.00 quilobecquerel(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

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

- Eggs. 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:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/05/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

18273

Data de alteração do estado de autorização:

1/12/2008

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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