

AviPro SALMONELLA VAC E

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AviPro SALMONELLA VAC E Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via oral

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

8.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 21 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 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 grego

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

5/06/2011

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:

19331

Data da alteração do estado de autorização:

5/06/2011

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.