

AviPro SALMONELLA VAC E lyophilisate for use in drinking water

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AviPro SALMONELLA VAC E lyophilisate for use in drinking water

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.00 log₁₀ unități formatoare de colonii / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Bulgaria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

26/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1629

Data modificării statusului autorizației:

26/07/2006

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.