

# AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

AviPro® SALMONELLA VAC T Lyophilisate for use in drinking water

AVIPRO SALMONELLA VAC T LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 21 day

- Egg. 21 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AE01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

---

### Dátum registrácie lieku:

16/09/2024

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Animal Health GmbH

---

### Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### Číslo registrácie:

FR/V/1826905 1/2024

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

16/09/2024

---

### Referenčný členský štát:

Nemecko

---

### Číslo postupu:

DE/V/0226/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko  
Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.