

# AviPro SALMONELLA VAC E

## Lyophilisate for suspension for chickens

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens

Avipro Salmonella VAC e liofilizado para suspensão para galinhas

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (kyckling)

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten:**

- 

**Tamhöns**

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 21 dygn

- 

**Tamhöns (kyckling)**

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 21 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AE01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Tillgänglig i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

14/01/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

R693/02 DGV

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/01/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0215/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Estland Frankrike Grekland Italien Lettland Litauen  
Nederländerna Portugal Slovenien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.