

AviPro SALMONELLA VAC E

Lyophilisate for suspension for chickens

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

AviPro SALMONELLA VAC E Lyophilisate for suspension for chickens
AviPro SALMONELLA VAC E Salmonella Enteritidis-Impfstoff, lebend, gefriergetrocknet. Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns
Tamhöns (kyckling)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

Withdrawal period by route of administration:**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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike

Available in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

21/12/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-20239

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/12/2001

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0215/001

Berörda medlemsstater:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085610>