

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain Sm24/Rif12/Ssq, Live
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Nal2/Rif9/Rtt, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

AviPro SALMONELLA DUO Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пуйка

пиле за разплод

патица

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

• **пуйка**

- Meat and offal. 70 day

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

• **пиле за разплод**

- Meat and offal. 21 day

- Egg. 21 day

• **патица**

- Meat and offal. 21 day

- Egg. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AE01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Cyprus

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

3/01/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на лиценза:

CY00337V

Дата на промяна в статуса на лиценза:

5/05/2016

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0249/001

Засегната държава членка:

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085584>