

# AviPro SALMONELLA DUO

## Lyophilisate for suspension

Autorizovaný

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

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisat zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner, Puten und Enten

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Krůta

Kuře (plemenné nosnice)

Kachna

### Způsob podání:

Podání v pitné vodě/mléce

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)  
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)  
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podání v pitné vodě/mléce:**

• **Krůta**

- Maso. 70 day

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

• **Kuře (plemenné nosnice)**

- Maso. 21 day

- Egg. 21 day

• **Kachna**

- Maso. 21 day

- Egg. 21 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Německo

---

**Available in:**

Německo

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Lohmann Animal Health GmbH

---

### Marketing authorisation date:

8/04/2014

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

---

### Odpovědný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

---

### Registrační číslo:

PEI.V.11469.02.1

---

### Datum změny stavu registrace:

2/05/2016

---

### Referenční členský stát:

Německo

---

### Číslo postupu:

DE/V/0249/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Francie Řecko

Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085568>