

# AviPro Salmonella DUO, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Registrováno

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Na12/Rif9/Rtt, Live
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain Sm24/Rif12/Ssq, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

AviPro Salmonella DUO, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Krůta

Kuře (plemenné nosnice)

Kachna

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### 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-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Česko

---

**Dostupné v:**

Česko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Datum registrace:**

27/06/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

97/050/11-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/06/2011

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0249/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Francie Řecko  
Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 6/02/2026

[Stažení](#)

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

Stažení

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

Stažení

Combined File of all Documents

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