

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

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:

Kypr

Dostupné v:

Kypr

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:

2/01/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Příslušný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

CY00337V

Datum změny stavu registrace:

4/05/2016

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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