

# AviPro SALMONELLA DUO

## Lyophilisate for suspension

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension  
AVIPRO SALMONELLA DUO

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn, zur Zucht

Ente

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

##### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

- 

##### **Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Egg. 21 Tag

- 

##### **Ente**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Egg. 21 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/06/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

**Zulassungsnummer:**

FR/V/1117434 7/2011

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/04/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0249/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Frankreich Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.