

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos reproductores

Patos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

600000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

•

Pavos

- Meat and offal. 70 Día

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

•

Pollos reproductores

- Meat and offal. 21 Día

- Egg. 21 Día

•

Patos

- Meat and offal. 21 Día

- Egg. 21 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

13/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 107518

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0249/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Francia Grecia
Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.