

# 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:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**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:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/05/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2164

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/05/2011

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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