

AviPro Salmonella Duo lyophilisate for use in drinking water

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 use in drinking water

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Patos

Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 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:

-

Pollos

- Egg. 21 Día

- Meat and offal. 21 Día

-

Patos

- Meat and offal. 21 Día

- Egg. 21 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 70 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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

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:

28/11/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2157

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/11/2011

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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