

# AviPro Salmonella Duo lyophilisate for use in drinking water

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AviPro Salmonella Duo lyophilisate for use in drinking water

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

Canard

Dinde

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Poulet**

- Egg. 21 day
- Viande et abats. 21 day

•

**Canard**

- Viande et abats. 21 day
- Egg. 21 day

•

**Dinde**

- Viande et abats. 70 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/05/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

220062

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/02/2026

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0249/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie  
Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.