

# AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

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 suspension

AVIPRO SALMONELLA DUO liofilizat pentru utilizare in apa de băut

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Dinde

Poulet (pour reproduction)

Canard

---

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
60000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
60000000.00 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/ le lait:**

•

#### **Dinde**

- Viande et abats. 70 day

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

•

#### **Poulet (pour reproduction)**

- Viande et abats. 21 day

- Egg. 21 day

•

#### **Canard**

- Viande et abats. 21 day

- Egg. 21 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](#)

---

## 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:**

13/10/2024

---

**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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.