

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

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
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
600000000.00 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:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/07/2011

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 107518

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/04/2022

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

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.