

Avipro Salmonella Duo Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain Sm24/Rif12/Ssq, Live
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Na12/Rif9/Rtt, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

Avipro Salmonella Duo Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Avipro Salmonella Duo Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Avipro Salmonella Duo Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Substance active:

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

Product details

Substance active / Dosage:

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

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Available in:

Belgique

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

5/10/2011

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V400653

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/10/2011

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Published on: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Published on: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085575>