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

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



- 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 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(s) active(s):

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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 <u>Anglais</u> 60000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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

OI01CE

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Valide
Autorisé en: Belgique
Disponible en: Belgique
Description des conditionnements:
Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
Type d'autorisation: Marketing Authorisation
Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>
-
Disponible uniquement en <u>Anglais Italian Latvian Norwegian</u> Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Disponible uniquement en <u>Anglais Italian Latvian Norwegian</u> Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Elanco GmbH Date de l'autorisation de mise sur le marché:

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)
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>
Documents
Résumé des caractéristiques du produit
français (PDF) Publié le: 18/08/2025 <u>Télécharger</u>

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

<u>Télécharger</u>

Etiquetage français (PDF) Publié le: 18/08/2025 Télécharger

Fichier combinant tous les documents

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