

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Hænsn (til undaneldis)

Önd

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrikað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 70 dagar

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

•

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Egg. 21 dagar

•

Önd

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Egg. 21 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Lohmann Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

29/05/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Animal Health GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2164

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/05/2011

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0249/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Frakkland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.