

# 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

AviPro SALMONELLA DUO liofilizat za dajanje v vodo za pitje

### 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:

Frostþurrkað 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 dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Fáanlegt í:**

Slóvenía

---

**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:**

Elanco GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/03/2023

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

MR/V/0768/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

9/03/2023

---

**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](http://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.

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.

Combined File of all Documents

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