

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (pollo da riproduzione)

anatra

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

600000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

600000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

•

tacchino

- carni e frattaglie. 70 giorno

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

•

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 21 giorno

- uova. 21 giorno

•

anatra

- carni e frattaglie. 21 giorno

- uova. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/06/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/1117434 7/2011

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/04/2016

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0249/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia
Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.