**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000983342

# AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension



- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Nal2/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 AviPro SALMONELLA DUO liofilizat za dajanje v vodo za pitje

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in <u>English</u>

## 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 <u>English</u> 60000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Disponibile solo in <u>English</u> 60000000.00 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

OI01CE

# Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

## Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Slovenia

## Disponibile in:

Slovenia

#### Descrizione della confezione:

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:

9/03/2023

## Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

## Autorità responsabile:

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

#### Numero di autorizzazione:

| Data | della | modifica   | dello        | stato | dell'ai | utorizza   | zione: |
|------|-------|------------|--------------|-------|---------|------------|--------|
| Data | aciia | IIIOGIIICG | <b>uclio</b> | 3tut0 | acii ai | 4 (0) 1224 | 210116 |

9/03/2023

#### 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 <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian</u>

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.