

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:

Cipro

Disponibile in:

Cipro

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/01/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00337V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/05/2016

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

File combinato di tutti i documenti

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