

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

AviPro SALMONELLA DUO Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchini

Pollo (pollo da riproduzione)

anatra

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

• **tacchini**

- carne e visceri. 70 giorno

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

• **Pollo (pollo da riproduzione)**

- carne e visceri. 21 giorno

- uova. 21 giorno

• **anatra**

- carne e visceri. 21 giorno

- uova. 21 giorno

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

QI01AE01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Available in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

3/01/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00337V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/05/2016

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085584>