

# AviPro Salmonella Duo

## Lyophilisate for Use in Drinking Water

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

AviPro Salmonella Duo Lyophilisate for Use in Drinking Water

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

Fokkippen

Eend

---

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 70 day

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

- 

#### **Fokkippen**

- Meat and offal. 21 day

- Egg. 21 day

- 

#### **Eend**

- Meat and offal. 21 day

- Egg. 21 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

22/07/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

Vm 52127/3005

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/05/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0249/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Frankrijk Griekenland  
Hongarije Italië Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië  
Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.