

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

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 suspension

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

8/05/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

220062

Datum toelatingswijziging:

19/02/2026

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

Documenten

Combined File of all Documents

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