

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):

Kip

Eend

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Egg. 21 day

- Meat and offal. 21 day

-

Eend

- Meat and offal. 21 day

- Egg. 21 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 70 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:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

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:

29/07/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

2961/X/11 MgSzH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

29/07/2011

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