

# 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:**

Bulgarije

---

**Beschikbaar in:**

Bulgarije

---

**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:**

29/05/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-2164

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/05/2011

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

## Bijsluiter

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

## Etikettering

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