

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Toegelaten

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Nal2/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:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

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:

27/06/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/050/11-C

Datum toelatingswijziging:

27/06/2011

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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