

# 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:**

Oostenrijk

---

**Beschikbaar in:**

Oostenrijk

---

**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:**

3/08/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

8-20324

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/08/2011

---

**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). 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.