

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

Autorisert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Nal2/Rif9/Rtt, Live
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain Sm24/Rif12/Ssq, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

AviPro SALMONELLA DUO лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

avlsskylling

and

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

600000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

600000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

kalkun

- Slakt. 70 dag

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

-

avlskylling

- Slakt. 21 dag

- Egg. 21 dag

-

and

- Slakt. 21 dag

- Egg. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/05/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2164

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/05/2011

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0249/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ FR EL HU IT NL PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.