

# AviPro Salmonella Duo lyophilisate for use in drinking water

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 use in drinking water

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling

and

kalkun

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**kylling**

- Egg. 21 dag
- Slakt. 21 dag

•

**and**

- Slakt. 21 dag
- Egg. 21 dag

•

**kalkun**

- Slakt. 70 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:**

SI

---

**Tilgjengelig i:**

SI

---

**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:**

Elanco GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/03/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

MR/V/0768/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/03/2023

---

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

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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