

# AviPro SALMONELLA DUO

## Lyophilisate for suspension

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

AviPro SALMONELLA DUO Lyophilisate for suspension

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

600000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

600000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso líquido:**

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 70 dia

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

- 

#### **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 21 dia

- Egg. 21 dia

- 

#### **Duck**

- Meat and offal. 21 dia

- Egg. 21 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/12/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/064/DC/11-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/12/2011

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0249/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa França Grécia  
Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.