

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:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

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:

27/06/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/050/11-C

Data da alteração do estado de autorização:

27/06/2011

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

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.