

# AviPro Salmonella Duo Lyophilisate for Use in Drinking Water

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

AviPro Salmonella Duo Lyophilisate for Use in Drinking Water

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kalkon

Tamhöns (avelshöns)

Tamanka

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten/mjölk:**

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 70 dygn

70 days after first vaccination, 49 days after further vaccination

- 

**Tamhöns (avelshöns)**

- Meat and offal. 21 dygn

- Egg. 21 dygn

- 

**Tamanka**

- Meat and offal. 21 dygn

- Egg. 21 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AE01

QI01BE

QI01CE

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

22/07/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 52127/3005

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/05/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Frankrike Grekland  
Ungern Italien Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.