

AviPro SALMONELLA DUO

Lyophilisate for suspension

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 suspension

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/mjök:

•

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:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

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:

13/07/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 107518

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/04/2022

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0249/001

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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