

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/mjolk:

•

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:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

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:

Lohmann Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

3/08/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-20324

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/08/2011

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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