

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 421/125 (histidine-adenine auxotrophic), Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бозаещо прасе

свиня за разплод

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
500000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

- **бозаещо прасе**
- Meat and offal. 6 week

Подкожно приложение:

- **свиня за разплод**
- Meat and offal. 6 week
 - **свиня**
- Meat and offal. 6 week
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AE02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Дата на разрешение за търговия:

25/07/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.02340.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/06/2007

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.