

# SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Zugelassen

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Huhn  
Gans  
Ente  
Truthuhn  
Fasan  
Taube

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

38000000.00 Colony forming unit / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Egg. 14 Tag

•

**Gans**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Egg. 14 Tag

•

**Ente**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Egg. 14 Tag

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Egg. 14 Tag

•

**Fasan**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Egg. 14 Tag

•

**Taube**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
-

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AE01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

11/03/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/231/93-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/04/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.