

Zoosaloral R

Nicht
autorisiert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zoosaloral R

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian
Rind

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1000000.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

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

-

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 3 week

-

Rind

- Milch. 3 week

- Fleisch und Innereien. 3 week

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

QI02AE02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3): 1x Injektionsflasche (Glas) in 1x Faltschachtel [20 Impfdosen]

(ID2): 1x Injektionsflasche (Glas) in 1x Faltschachtel [10 Impfdosen]

(ID1): 1x Injektionsflasche (Glas) in 1x Faltschachtel [2 Impfdosen]

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

3/01/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

214a/92

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage