

Zoosal T

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zoosal T

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Taube

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Taube

- Egg. 3 week
- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

QI01EE01

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): 1 Faltschachtel mit (1 Injektionsflasche (Glas) mit 100 Impfdosen und 1 Flasche (-) mit 50 Milliliter) (100.0 Impfdosen, 50.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit (1 Injektionsflasche (Glas) mit 50 Impfdosen und 1 Flasche (-) mit 25 Milliliter) (50.0 Impfdosen, 25.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Injektionsflasche (Glas) mit 20 Impfdosen und 1 Flasche (-) mit 10 Milliliter) (20.0 Impfdosen, 10.0 Milliliter)

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:

27/03/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

517a/91

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/04/2021

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels