

Zoosaloral H - Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zoosaloral H - Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

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

-

Huhn

- Eier. 21 Tag

- Fleisch und Innereien. 21 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:

Surrendered

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Flasche mit 1000 Impfdosen. Injektionsflaschen (10 R, 100 H) aus Glas nach EP, Glasart I bzw. II; Gefriertrocknungsstopfen nach EP; Bördekkappen für Injektionsflaschen

Flasche mit 2000 Impfdosen. Injektionsflaschen (10 R, 100 H) aus Glas nach EP, Glasart I bzw. II; Gefriertrocknungsstopfen nach EP; Bördekkappen für Injektionsflaschen

Flasche mit 500 Impfdosen. Injektionsflaschen (10 R, 100 H) aus Glas nach EP, Glasart I bzw. II; Gefriertrocknungsstopfen nach EP; Bördekkappen für Injektionsflaschen

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

29/03/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20142

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/2023

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung