

SALMOVACOL S.e.+ S.t

Εγκεκριμένο

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 248/2009, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 152/2012, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SALMOVACOL S.e.+ S.t

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Υποδόρια χρήση:**

-

Ορνιθα

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AB01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Romvac Company S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/10/2017

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Romvac Company S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

220166

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

8/01/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.