

# SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Εξουσιοδοτημένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

Χήνα

Πάπια

Ινδοόρνιθα

Φασιανός

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

38000000.00 Colony forming unit / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα από του στόματος

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

##### **• Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Egg. 14 Ημέρα

##### **• Χήνα**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Egg. 14 Ημέρα

##### **• Πάπια**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Egg. 14 Ημέρα

##### **• Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Egg. 14 Ημέρα

##### **• Φασιανός**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Egg. 14 Ημέρα

##### **• Pigeon**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AE01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bioveta a.s.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/03/1993

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bioveta a.s.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97/231/93-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

11/03/1993

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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