

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Μη
εγκεκριμένο

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT B3, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT C8, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain PT 2(4+), Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AB01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Abic Polska Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/04/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Abic Polska Sp. z o.o.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/11/0018

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/02/2022

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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