

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Δεν
εγκρίθηκε

- 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 [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AB01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

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](#) [Latvian](#) [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 έγκρισης:

23/02/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097496>