

Salgen lyofilizát na perorálnu aplikáciu

Εγκεκριμένο

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Salgen lyofilizát na perorálnu aplikáciu

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Χήνα

Πάπια

Ινδοόρνιθα

Φασιανός

Διατίθεται μόνο σε [Βουλγαρικά](#) [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Δανέζικα](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ουγγρικά](#) [Ολλανδικά](#) [Ρουμανικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Αυγά. 14 Ημέρα

- Κρέας. 14 Ημέρα

•

Χήνα

- Αυγά. 14 Ημέρα

- Κρέας. 14 Ημέρα

•

Πάπια

- Αυγά. 14 Ημέρα

- Κρέας. 14 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Αυγά. 14 Ημέρα

- Κρέας. 14 Ημέρα

•

Φασιανός

- Αυγά. 14 Ημέρα

- Κρέας. 14 Ημέρα

•

Pigeon

- Αυγά. 14 Ημέρα

- Κρέας. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AE01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/12/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/443/94-C/S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/12/1994

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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