

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Ocas

Patos

Pavos

Faisanes

Palomas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

38000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 14 Día

- Egg. 14 Día

-

Ocas

- Meat and offal. 14 Día

- Egg. 14 Día

-

Patos

- Meat and offal. 14 Día

- Egg. 14 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 14 Día

- Egg. 14 Día

-

Faisanes

- Meat and offal. 14 Día

- Egg. 14 Día

-

Palomas

- Meat and offal. 14 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI01AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

11/03/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/231/93-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.